(1) Veröffentlichungsnummer:

0 096 657

A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (21) Anmeldenummer: 83810229.1
- (22) Anmeldetag: 02.06.83

(5) Int. Cl.3: C 07 D 239/30

C 07 D 239/42, C 07 D 405/04

C 07 D 409/04, C 07 D 403/04 C 07 D 401/04, C 07 D 403/10 C 07 D 417/04, A 01 N 25/32

30 Priorität: 08.06.82 CH 3526/82

21.06.82 CH 3795/82 16.11.82 CH 6665/82

- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 21.12.83 Patentblatt 83/51
- 84 Benannte Vertragsstaaten: BE CH DE FR GB IT LI NL

- (71) Anmelder: CIBA-GEIGY AG Patentabteilung Postfach CH-4002 Basel(CH)
- (72) Erfinder: Brunner, Hans-Georg, Dr. Wannenstrasse 14

CH-4415 Lausen(CH)

- (72) Erfinder: Burdeska, Kurt, Dr. Paracalsusstrassa 64 CH-4058 Basel(CH)
- (72) Erfinder: Föry, Werner, Dr. Benkenstrasse 65 CH-4054 Basel(CH)
- (4) 2-Phenyl-, 2-Naphthyl- und 2-Heterocyclylpyrimidine als Gegenmittel zum Schützen von Kulturpflanzen vor durch Herbizide verursachte phytotoxische Schäden.
- Die 2-Phenyl-, 2-Naphthyl- und 2-Heterocyclyl-pyrimidine der Formel 1

worln

Hal ein Halogenatom und

Q einen substituierten Phenyl- oder einen Naphthylrest oder einen ungesättigten ode- teilweise gesättigten und/oder benzannelierten Heterocyclus

bedeuten,

vermögen als Gegenmittel oder "Safener" Kulturpflanzen vor der phytotoxischen Wirkung von Herbiziden zu schützen. Als Kulturpflanzen kommen vorzugsweise Sorghum, Getreide, Mais, Reis und Soja in Frage, als Herbizide Chloracetanilide oder auch andere herbizid wirksame Stoffe. CIBA-GEIGY AG
Basel (Schweiz)

5-13944/74

2-Phenyl-. 2-Naphthyl- und 2-Heterocyclylpyrimidine als Gegenmittel zum Schützen von Kulturpflanzen vor durch Herbizide verursachte phytotoxische Schäden.

Die vorliegende Erfindung betrifft 2-Phenyl-, 2-Naphthyl- und 2-Heterocyclylpyrimidine, welche sich als Gegenmittel zum Schützen von Kulturpflanzen vor durch Herbizide verursachte phytotoxische Schäden eignen. Dabei werden 2-Phenyl-, 2-Naphthyl- und 2-Heterocyclylpyrimidine gleichzeitig oder in kurzer Folge mit dem Herbizid den Kulturpflanzungen appliziert. Man kann auch ein Mittel anwenden, welches sowohl das Herbizid wie das 2-Phenyl-, 2-Naphthyl- oder 2-Heterocyclylpyrimidin enthält oder man kann die Samen oder das Saatgut der Kulturpflanze mit dem 2-Phenyl-, 2-Naphthyl- oder 2-Heterocyclylpyrimidin vorbehandeln (beizen) und nachher die gesäte oder aufgelaufene Kultur mit dem Herbizid applizieren. Die Erfindung betrifft auch Mittel, welche die 2-Phenyl-, 2-Naphthyl- oder 2-Heterocyclylpyrimidine enthalten sowie ihre Verwendung.

Es ist bekannt, dass Herbizide aus den verschiedensten Stoffklassen, wie Triazine, Harnstoffderivate, Carbamate, Thiolcarbamate, Halogen-acetanilide, Halogenphenoxyessigsäure usw. bei der Anwendung in wirksamer Dosis gelegentlich neben den zu bekämpfenden Unkräutern auch die Kulturpflanzen in gewissem Masse schädigen. Ueberdosen werden oft ungewollt und zufälligerweise appliziert, wenn sich Randzonen beim streifenweisen Spritzen überdecken, sei es durch Windeinwirkung oder durch falsches Einschätzen der Breitenwirkung des Spritzgerätes. Es können klimatische Verhältnisse oder eine Bodenbeschaffenheit vorliegen, so dass die für normale Bedingungen empfohlene Herbizidmenge als Ueberdosis wirkt. Die Qualität des Saatgutes kann bei der Herbizidverträglichkeit auch eine Rolle spielen. Um diesem Problem zu be-

gegnen, sind schon verschiedene Stoffe vorgeschlagen worden, welche befähigt sind, die schädigende Wirkung des Herbizids auf die Kulturpflanze spezifisch zu antagonisieren, d.h. die Kulturpflanze zu schützen, ohne dabei die Herbizidwirkung auf die zu bekämpfenden Unkräuter merklich zu beeinflussen. Dabei hat es sich gezeigt, dass die vorgeschlagenen Gegenmittel sowohl bezüglich der Kulturpflanzen als auch bezüglich des Herbizids und gegebenenfalls auch in Abhängigkeit von der Applikationsart oft sehr artspezifisch wirken, d.h. ein bestimmtes Gegenmittel eignet sich oft nur für eine bestimmte Kulturpflanze und einige wenige herbizide Stoffklassen.

Die 2-Phenyl-, 2-Naphtyl und 2-Heterocyclyl-pyrimidine entsprechen der Formel I

worin Hal ein Halogenatom, Q einen Phenylrest

ungesättigten oder teilweise gesättigten oder auch benzannellierten Heterocyclus bedeutet.

Im Besonderen bedeutet Q einen durch A und (B) substituierten Phenylrest, einen 1- oder 2-Naphthylrest oder einen ungesättigten oder teilweise gesättigten oder auch benzannelierten Heterocyclus, der unsubstituiert oder ein- oder mehrfach durch Halogen, Nitro, Cyan, eine Gruppe XR3, COR3, COOR3, CONR3R4, NR3R4, SO3H oder SO2NR3R4 substituiert ist; oder durch eine C1-C6-Alkylgruppe, die ihrerseits unsubstituiert oder durch Halogen, Nitro, Cyan oder eine Gruppe XR3 oder NR3R4 substituiert ist; oder durch eine C2-C6-Alkenylgruppe, die ihrerseits unsubstituiert oder durch Halogen, Cyan oder eine Gruppe XR3 substituiert ist; oder durch eine C2-C6-Alkinylgruppe substituiert sind. In diesen Gruppen bedauten

- einen Rest R_1 , XR_1 , COR_1 , $XCOR_1$, ein durch R_1 oder XR_1 substituiertes $C_1^{-C_6}$ -Alkyl, ein durch Cyan, R_1 , XR_1 , COR_1 oder COR_2 substituiertes $C_2^{-C_6}$ Alkenyl oder ein durch R_1 oder XR_1 substituiertes $C_2^{-C_6}$ Alkinyl, einen Rest $-OCONR_8R_9$, $-OSO_2R_9$ oder $-NR_3^{-SO_2R_9}$,
- X Sauerstoff, Schwefel, die Gruppe -SO- oder -SO₂-,
- Rest, der unsubstituiert oder dürch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Haloalkyl, Nitro, Cyan oder X C₁-C₄-Alkyl substituiert ist,
- Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, unsubstituiert oder substituiert durch Hydroxyl, C₁-C₆-Alkoxy, -COR₂, -NR₃R₄; C₂-C₆-Alkenyl oder C₂-C₆-Alkinyl;
- R₃ und R₄ je einzeln Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, unsubstituiert oder substituiert durch Hydroxyl, C₁-C₆-Alkoxy, -COR₂, -NR₃R₄; C₂-C₆ Alkenyl oder C₂-C₆-Alkinyl,
- R_3 und R_4 zusammen bilden eine 4 bis 6-gliedrige Alkylenkette, die durch Sauerstoff, Schwefel, die Imino- oder eine C_1 - C_4 -Alkyliminogruppe unterbrochen sein kann,
- A ferner einen Rest $SO_2NR_3R_4$, $-N = CR_1R_5$ oder $-N = C NR_3R_4$, worin R_6
- R₅ Wasserstoff, C₁-C₆ Alkyl unsubstituiert oder substituiert durch X C₁-C₆ Alkyl,
- R₆ Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl einen über Stickstoff gebundenen Pyrryl-, Piperazolyl-, Imida-zolyl- oder Triazolylrest, der unsubstituiert oder durch C₁-C₄-Alkyl oder Halogen substituiert ist,
 - einen Rest -NR₃R₇, worin
- eine Gruppe R_1 , COR_1 -, $XCOR_1$, C_1 - C_6 -Alkyl oder C_3 - C_6 -Cycloalkyl, welche durch Halogen, Hydroxyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylthio, -NR $_3$ R $_4$ oder R_1 substituiert sind oder

- R₃ und R₇ zusammen bilden auch eine 4-6 gliedrige Alkylenkette, die durch Sauerstoff, Schwefel, die Imino- oder eine C₁-C₄ Alkyliminogruppe unterbrochen sein kann,
- R₈ Wasserstoff, C₁-C₆ Alkyl, C₃-C₆ Alkenyl, C₃-C₆ Alkinyl, C₁-C₆ Alkoxy, C₃-C₆ Alkenyloxy oder C₃-C₆ Alkinyloxy,
- R₉ dasselbe wie R₁ oder C₁-C₆ Alkyl, C₁-C₆ Halogenalkyl, C₃-C₆ Alkenyl oder C₃-C₆ Alkinyl,
- B Wasserstoff, Halogen, Nitro, Cyan, eine Gruppe -XR₂,
 -NR₃R₄, C₁-C₆ Alkyl oder C₃-C₆ Cycloalkyl, unsubstituiert
 oder substituiert durch Halogen, -XR₂; C₂-C₆ Alkenyl
 oder C₂-C₆ Alkinyl, oder
- A und B zusammen bilden eine 3-4 gliedrige Kette, deren Glieder durch Sauerstoff, Schwefel, eine Gruppe -CH₂-, -CH=, -CHC₁-C₄ Alkyl-, -CC₁-C₄ Alkyl-, -C(C₁-C₄ Alkyl)₂,-NH,--N(C₁-C₄)Alkyl-, oder -CO- gebildet werden, wobei zwei Sauerstoff und/oder Schwefelatome nicht benachbarte Ringglieder sein können,
- n Null oder die Zahl l und Hal Halogen bedeuten.

Der Ausdruck Alkyl allein oder als Teil eines Substituenten umfasst verzweigte oder unverzweigte Alkylgruppen, welche die angegebene Anzahl Kohlenstoffatome enthalten. Beispiele sind Methyl, Aethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sec.-Butyl, tert.-Butyl, sowie die höheren Homologen Amyl, Isoamyl, Hexyl, Heptyl, Octyl samt ihren Isomeren. Entsprechend können die Alkenyl- und Alkinylgruppen geradkettig oder verzweigt sein. Cycloalkylgruppen sind Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl. Die Alkenyl- und Alkinylreste können verzweigt oder unverzweigt sein und eine oder mehrere zwei- oder dreifach-Bindungen aufweisen.

Ungesättigte oder teilweise gesättigte und/oder benzannelierte 5-6gliedrige Heterocyclen entsprechend der Definition von Q sind beispielsweise Furan, Pyran, Thiophen, Thiazol, Pyridin, Pyrrolin,
Oxazol, Isoxazol, Thioxazol, Isothiazol, Thiadiazol, Oxthiazol, Pyrrol,

Imidazol, Pyrazol, Pyrazin, Pyrimidin, Pyridazin, 1,3,5-Triazin, 1,2,4-Triazin, 1,2,4-Triazol, 1,2,3-Triazol, 1,3,4-Triazol, Oxdiazol, Oxazin, Furazan, Pyridin-N-oxid, Thiophen-5-oxid, Benzthiophen, Benzofuran, Isobenzofuran, Chromen, Chroman, Indol, Isoindol, Indazol, Chinolin, Isochinolin, Phthalazin, Chinoxalin, Chinazolin, Cinnolin, Benzthiazol, Benzimidazol.

Diese Ringe sind mit dem Pyrimidinring über ein Kohlenstoffatom gebunden oder im Falle von N-Heterocyclen gegebenenfalls auch über ein Stickstoffatom. Sie können unsubstituiert oder wie oben angegeben substituiert sein.

Die Phenylpyrimidine der Formel I eignen sich hervorragen, Kulturpflanzen wie Kulturhirse, Reis, Mais, Getreidearten (Weizen, Roggen, Gerste, Hafer), Baumwolle, Zuckerrüben, Zuckerrohr, Soja etc. vor dem Angriff von pflanzenaggressiven Agrarchemikalien, insbesondere von Herbiziden verschiedenster Stoffklassen, wie Triazinen, Phenylharnstoffderivaten, Carbamaten, Thiolcarbamaten, Halogenacetaniliden, Halogenphenoxyessigsäureestern, substituierte Phenoxyphenoxyessigsäureestern und -propionsäureestern, substituierten Pyridinoxyphenoxy-essigsäureestern und propionsäureestern, Benzoesäurederivaten usw. zu schützen, sofern diese nicht oder nicht genügend selektiv wirken, also neben den zu bekämfpenden Unkräutern auch die Kulturpflanzen mehr oder weniger schädigen. Die Erfindung betrifft auch Mittel, welche diese Phenylpyrimidine der Formel I zusammen mit Herbiziden enthalten.

Unter den Verbindungen der Formel I haben sich diejenigen bewährt, welche folgenden Untergruppen entsprechen:

Phenylpyrimidine der Formel Ia

worin Hal, A, B und n die oben gegebene Bedeutung haben; besonders

diejenigen Verbindungen der Formel Ia, in denen

- A einen Rest R_1 oder XR_1 bedeutet, während B, Hal und n, R_1 und X die oben gegebene Bedeutung haben;
- A ein durch R₁ oder XR₂ substituiertes C₁-C₆ Alkyl, ein durch Cyan, R₁, XR₁, COR₁ oder COR₃ substituiertes C₂-C₆ Alkenyl oder ein durch R₁ oder XR₁ substituiertes C₁-C₆ Alkinyl bedeutet und B, Hal, n, R₁ und R₃ die oben gegebene Bedeutung haben;
- A einen Rest NR₃R₇ bedeutet, während B, Hal, n, R₃, R₇ und X die oben gegebene Bedeutung haben;
- A und B zusammen eine 3-4-gliedrige Kette bilden, deren Glieder durch Sauerstoff, Schwefel, -CH₂-, -CH=,-CH(C₁-C₄ Alkyl)-, -C(C₁-C₄ Alkyl)=, -C(C₁-C₄ Alkyl)₂- oder -CO- gebildet werden, wobei nicht zwei Sauerstoff- und/oder Schwefelatome benachbarte Ringglieder sind, n die Zahl 1 und Hal ein Halogenatom bedeutet;
- A einen über Sauerstoff gebundenen Pyrrolyl-, Pyrazolyl-, Piperazolyl-, Imidazolyl- oder Triazolylrest bedeutet, der unsubstituiert oder durch C₁-C₄ Alkyl oder Halogen substituiert ist, während B, Hal und n die oben gegebene Bedeutung haben.

Gute Wirkung zeigten die 2-Naphthylpyrimidine der Formel I, in denen Hal Halogenatome, speziell Chlor- oder Bromatome, bedeuten.

Ebenfalls guter Schutz wird mit den Verbindungen der Formel I erzielt, in denen Q einen 5-6-gliedrigen, ungesättigten oder teilweise gesättigten und/oder benzannelierten Heterocyclus bildet, der unsubstituiert oder wie oben angegeben substituiert ist.

Die beste Schutzwirkung zeigten diejenigen Verbindungen der Formel I, in denen Q einen unsubstituierten oder substituierten Naphthyl-, Furyl-, Thienyl- oder Pyridylrest verkörpert ist, insbesondere auch die Verbindungen:

- 4,6-Dichlor-2-(2'-furyl)-pyrimidin,
- 4,6-Dichlor-2-(2'-thienyl)-pyrimidin,
- 4,6-Dichlor-2-(3'-thienyl)-pyrimidin,
- 4,6-Dichlor-2-(1'-naphthyl)-pyrimidin,

```
4,6-Dichlor-2-(2'-pyridy1)-pyrimidin,
4,6-Dichlor-2-(3'-pyridyl)-pyrimidin,
4,6-Dichlor-2-(4'-pyridyl)-pyrimidin,
4,6-Dichlor-2-(5'-brompyrid-3'-y1)-pyrimidin
4,6-Dichlor-2-(3'-pyridy1-N-oxid)-pyrimidin
4,6-Dichlor-2-(4',6'-dimethylpyrimidin-2'-y1)-pyrimidin
4,6-Dichlor-2-(3'-chinoly1)-pyrimidin
4,6-Dichlor-2-(2'-methyl-thien-5'-yl)-pyrimidin
4,5-Dichlor-2-(2'-pyrroly1)-pyrimidin
4,6-Dichlor-2-(1'-methyl-pyrro1-2'-y1)-pyrimidin
2-(3,4-Methylendioxyphenyl)-4,6-dichlorpyrimidin,
2-(4-Benzylideniminophenyl)-4,6-dichlorpyrimidin,
2-(4-N-Benzylaminophenyl)-4,6-dichlorpyrimidin,
2-(4-Dihydroxyäthylaminophenyl)-4,6-dichlorpyrimidin,
2-[4-(2-Cyano-2'-carboxyläthenyl)-phenyl-4,6-dichlorpyrimidin,
2-(4-Styrylphenyl)-4,6-dichlorpyrimidin,
2-(4-N-Methoxy-N-methylcarbamoyl-phenyl)-4,6-dichlorpyrimidin,
2-(4-N-Phenylcarbamoyloxy-phenyl)-4,6-dichlorpyrimidin,
2-(3-N-Methylcarbamoyloxy-phenyl)-4,6-dichlorpyrimidin,
2-(3-Dimethylaminomethylenimino-phenyl)-4,6-dichlorpyrimidin
2-(4-N-Methoxy-N-methylcarbamoyloxyphenyl)-4,6-dichlorpyrimidin
2-(4-Phenyläthinylphenyl)-4,6-dichlorpyrimidin,
2-p-Diphenyl-4,6-dichlorpyrimidin,
2-(4-Pyrimidin-2-ylphenyl)-4,6-dichlorpyrimidin,
2-p-Diphenyläther-4,6-dichlorpyrimidin,
2-(4-p-Chlorphenoxyphenyl)-4,6-dichlorpyrimidin,
2-[4-(1,1-Dimethylaminomethylidenimino)-phenyl]-4,6-dichlor-
pyrimidin.
2-[3-(1,1-Dimethylaminomethylidenimino)-phenyl]-4,6-dichlor-
pyrimidin,
2-(4-Pyrrolylphenyl)-4,6-dichlorpyrimidin,
2-(3-Pyrrolylphenyl)-4,6-dichlorpyrimidin,
2-Indan-4-yl-4,6-dichlorpyrimidin,
2-(4-Hydroxypropylaminophenyl)-4,6-dichlorpyrimidin,
2-(4-Dihydroxypropylaminophenyl)-4,6-dichlorpyrimidin,
2-(4-Phenoxy-n-propoxypheny1)-4,6-dichlorpyrimidin.
```

Als Gegenmittel oder Antidote sind schon verschiedene Stoffe vorgeschlagen worden, welche befähigt sind, die schädigende Wirkung eines Herbizides auf die Kulturpflanze spezifisch zu antagonisieren, d.h. die Kulturpflanze zu schützen, ohne dabei die Herbizidwirkung auf die zu bekämpfenden Unkräuter merklich zu beeinflussen. Dabei kann ein solches Gegenmittel, auch Safener genannt, je nach seinen Eigenschaften, zur Vorbehandlung des Saatgutes der Kulturpflanze (Beizung des Samens oder der Stecklinge) oder vor der Saat in die Saatfurchen oder als Tankmischung zusammen mit dem Herbizid vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen verwendet werden.

So beschreibt die GB-PS 1'277'557 die Behandlung von Samen bzw.

Sprösslingen von Weizen und Hirse mit gewissen Oxamsäureestern und Amiden vor dem Angriff durch N-Methoxymethyl-2',6'-diäthyl-chlor-acetanilid (Alachlor). In andere Literaturstellen (DE-OS 1'952'910, DE-OS 2'245'471, FR-PS 2'021'611) werden Gegenmittel zur Behandlungvon Getreide, Mais- und Reis-Samen zum Schutz gegen den Angriff herbizider Thiolcarbamate vorgeschlagen. In der DE-PS 1'576'676 und der US-PS 3'131'509 werden Hydroxy-amino-acetanilide und Hydantoine für den Schutz von Getreidesamen gegen/ber Carbamaten wie IPC, CIPC etc. vorgeschlagen. In der weiteren Entwicklung haben sich alle diese Präparate jedoch als ungenügend erwiesen.

Ueberraschenderweise besitzen Phenylpyrimidine der Formel I die Eigenschaft, Kulturpflanzen vor dem Angriff pflanzenaggressiver Agrarchemikalien zu schützen, insbesondere vor Herbiziden der verschiedensten Stoffklassen, wie beispielsweise Chloracetanilide, Chloracetamide, Carbamate und Thiocarbamate, Diphenyläther und Nitrodiphenyläther, Benzoesäurederivate, Triazine und Triazinone, Phenylharnstoffe, Nitroaniline, Oxidazolone, Pyridyloxyphenoxyderivate, Phosphate und Pyrazole, sofern diese nicht oder ungenügend kulturenrolerant sind.

Vorzugsweise werden die Kulturpflanzen vor den Herbiziden der Klassen Chloracetanilide, Chloracetamide, Thiocarbamate, Phosphate durch die erfindungsgemässen Phenylpyrimidine geschützt.

Ein solches Gegenmittel oder Antidote der Formel I kann je nach Anwendungszweck zur Vorbehandlung des Saatgutes der Kulturpflanze (Beizung des Samens oder der Stecklinge) eingesetzt oder vor oder nach der Saat in den Erdboden gegeben werden oder aber für sich allein oder zusammen mit dem Herbizid vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen appliziert werden. Die Behandlung der Pflanze oder des Saatgutes mit dem Antidote kann daher grundsätzlich unabhängig vom Zeitpunkt der Applikation der phytotoxischen Chemikalie erfolgen. Sie kann jedoch auch gleichzeitig durchgeführt werden (Tankmischung). Vorauflauf-Behandlung schliesst sowohl die Behandlung der Anbaufläche vor der Aussaat (ppi = "pre plant incorporation") als auch die Behandlung der angesäten, aber noch nicht bewachsenen Anbauflächen ein.

Die Aufwandmengen des Antidotes im Verhältnis zum Herbizid richten sich weitgehend nach der Anwendungsart. Sofern eine Feldbehandlung vorgenommen wird, entweder als Tankmischung oder bei getrennter Applikation von Herbizid und Gegenmittel, verhalten sich die Mengen von Gegenmittel zu Herbizid in der Regel wie 1:100 bis 10:1, bevorzugt wird jedoch der Bereich 1:5 bis 8:1, besonders 1:1.

Bei Samenbeizung und ähnlich gezielten Schutzmassnahmen werden jedoch weit geringere Mengen Gegenmittel im Vergleich mit den z.B. später pro Hektar Anbaufläche verwendeten Herbizidmengen benötigt. Bei der Samenbeizung werden üblicherweise pro kg Samen 0,1-10 g Gegenmittel benötigt, die bevorzugte Menge liegt zwischen 1 und 2 Gramm. Falls das Gegenmittel kurz vor der Aussaat durch Samenquellen appliziert werden soll, werden z.B. Gegenmittel-Lösungen, welche den Wirkstoff in einer Konzentration von 1-10 000 ppm enthalten, bevorzugt 100-1000 ppm, verwendet.

In der Regel folgen sich protektive Massnahmen wie Samenbeizung mit einem Gegenmittel der Formel I und mögliche spätere Feldbehandlung mit Agrarchemikalien in zeitlich grösserem Abstand. Vorbehandeltes Saat- und Pflanzengut kann später in Landwirtschaft, Gartenbau und Forstwirtschaft mit unterschiedlichen Chemikalien in Berührung kommen. Die Erfindung bezieht sich daher auch auf kulturpflanzenprotektive Mittel, die als Wirkstoff ein Gegenmittel der Formel I zusammen mit üblichen Trägerstoffen enthalten. Solche Mittel können gegebenenfalls zusätzlich mit jenen Agrarchemikalien gemischt sein, vor deren Einfluss die Kulturpflanze geschützt werden soll, z.B. mit einem Herbizid.

Als Kulturpflanzen gelten im Rahmen vorliegender Erfindung alle Pflanzen, die in irgendeiner Form Ertragsstoffe produzieren (Samen, Wurzeln, Stengel, Knollen, Blätter, Blüten, Inhaltsstoffe wie Oele, Zucker, Stärke, Eiweiss etc.) und zu diesem Zweck angebaut und gehegt werden. Zu diesen Pflanzen gehören beispielsweise sämtliche Getreidearten, Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, daneben vor allem Reis, Kulturhirse, Mais, aber auch Baumwolle, Zuckerrüben, Zuckerrohr, Soja, Bohnen, Erbsen.

Das Gegenmittel soll überall dort eingesetzt werden, wo eine Kulturpflanze vor der Phytotoxizität einer Chemikalie geschützt werden soll.

Als Herbizide, vor deren Wirkung es die Kulturpflanzen zu schützen gilt, seien beispielsweise folgende genannt:

Chloracetanilide: 2-Chlor-2',6'-diäthyl-N-(2"-propyloxyäthyl)acetanilid ("Pretilachlor"), 2-Chlor-6-äthyl-N-(2"-methoxy-1"-methyläthyl)-acet-o-toluidid ("Metolachlor"), 2-Chlor-2',6'-diäthyl-N(but exymethyl)acetanilid ("Butachlor"), 2-Chlor-6'-äthyl-N-(äthoxymethyl)acet-o-toluidid ("Acetochlor"), 2-Chlor-6'-äthyl-N-(2"-propoxy-1"-methyläthyl)acet-o-toluidid, 2-Chlor-2',6'-dimethyl-N-(2"-methoxy-1"-methyläthyl)acetanilid, 2-Chlor-2',6'-dimethyl-N-(2"-methoxyäthyl)acetanilid ("Dimethachlor"), 2-Chlor-2',6'-diäthyl-N-(pyrazol-

l-ylmethyl)-acetanilid, 2-Chlor-6'-äthyl-N-(pyrazol-1-ylmethyl)-aceto-toluidid, 2-Chlor-6'-äthyl-N-(3,5-dimethyl-pyrazol-1-ylmethyl)aceto-toluidid, 2-Chlor-6'-äthyl-N-(2"-butoxy-1"-methyläthyl)acet-o-toluidid ("Metazolachlor"), 2-Chlor-6'-äthyl-N-(2"-butoxy-1-"(methyläthyl)
acet-o-zoluidid, 2-Chlor-2'-trimethylsilyl-N-(butoxymethyl)acetanilid,
2-Chlor-2',6'-diäthyl-N-(methoxymethyl)acetanilid ("Alachlor"), 2-Chlor2',6'-diäthyl-N-(äthoxycarbonylmethyl)acetanilid, 2-Chlor-2',6'-dimethyl-N-(2"-n-propoxyäthyl)acetanilid, 2-Chlor-2',6'-äthyl-6'-methyl-N(2"-n-propoxyäthyl)acetanilid, 2-Chlor-2',6'-dimethyl-N-(isobutoxymethyl)acetanilid, 2-Chlor-2',6'-dimethyl-N-(isopropoxymethyl)acetanilid oder 2-Chlor-2'-6-tert.butyl-N-(butoxymethyl)acetanilid
("Terbuchlor").

Chloracetamide: N-[1-Isopropyl-2-methylpropen-1-yl-(1)]-N-(2'-methoxy-äthyl)-chloracetamid, N-(2-Butoxyäthyl)-N-(2,6-dimethyl-1-cyclohexen-1-yl)-chloracetamid und N-Isopropyl-2-chlor-N-(3,3,5-trimethyl-1-cyclohexen-1-yl)-chloracetamid.

<u>Dimedone</u>: 2-[1-(Aethoximino)-butyl]-5-(äthylthio)-propyl-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on ("Sethoxydin") und das Na-Salz von 2-[1-(N-Allyloxamino)-butyliden]-5,5-dimethyl-4-methoxycarbonyl-cyclohexan-1,3-dion ("Alloxdimedon").

Carbamate und Thiocarbamate: N(3',4'-Dichlorphenyl)-propionanilid ("Propanil"), S-4-Chlorbenzyl-diäthyl-thiocarbamat ("Thiobencarb"), S-Aethyl-N,N-hexamethylen-thiocarbamat ("Molinate"), S-Aethyl-dipropyl-thiocarbamat ("EPTC"), N,N-di-sec.Butyl-S-benzyl-thiocarbamat (Drepamon), S-(2,3-Dichlorallyl)-di-isopropylthiocarbamat und S(2,3,3-Tri-chlorallyl)-di-isppropylthiocarbamat ("Di- und Tri-allate"), 1-(Propyl-thiocarbonyl)-decahydro-chinaldin, S-4-Benzyldiäthylthiocarbamat sowie entsprechende Sulfinylcarbamate.

Diphenyläther und Nitrodiphenyläther: 2,4-Dichlorphenyl-4'-nitrophenyläther ("Nitrofen"), 2-Chlor-1-(3'-äthoxy-4'-nitrophenoxy)-4-trifluor-methyl-benzol ("Oxyfluorfen"), 2',4'-Dichlorphenyl-3-methoxy-4-nitrophenyl-äther ("Chlormethoxinyl"), Methyl-2-[4'-(2",4"-Dichlorphenoxy)-phenoxy)propionat ("Hoelon"), N-(2'-Methoxyäthyl)-2-[5'-(2"-chlor-4"-trifluormethylphenoxy)-phenoxy]-propionsäure, Butyl-α-[4-(4-Trifluormethylphenoxy)-phenoxy]-propionat ("Fluazifop-butyl").

Benzoesäurederivate: Methyl-5-(2',4'-dichlorphenoxy)-2-nitrobenzoat ("Bifenox"). 5-(2'-Chlor-4'-trifluormethylphenoxy)-2-nitrobenzoesäure ("Acifluorfen"), 2,6-Dichlorbenzonitril ("Dichlobenil").

Triazine und Triazinone: 2,4-Bis(isopropylamino)-6-methylthio-1,3,5-triazin ("Prometryn"), 2,4-bis(äthylamino)-6-methylthio-1,3,5-triazin ("Simetryn"), 2-(1'.2'-Dimethylpropylamino)-4-äthylamino-6-methylthio-1,3,5-triazin ("Dimethametryn"), 4-Amino-6-tert.butyl-4,5-di-hydro-3-methylthio-1,2,4-triazin-5-on ("Metribuzin").

Phenylharnstoffe: N-(3'-Isopropylphenyl)-N',N'-dimethyl-harnstoff
("Isoproturon"), N-(3',4'-Dimethylbenzyl)-N'-4-tolyl-harnstoff
("Dimuron"), N-(3'-Chlor-4'-isopropylphenyl)-N',N'-(3-methyl-penta-methylen-1,5-yl)-harnstoff.

Nitroaniline: 2,6-Dinitro-N,N-dipropyl-4-trifluormethylanilin ("Tri-fluralin"), N-(1'-Aethylpropyl)-2,6-dinitro-3,4-xylidin ("Pendimethalin").

Oxadiazolone: 5-tert.-Butyl-3-(2',4'-dichlor-5'-isopropoxyphenyl)1,3,4-oxadiazol-2-on ("Oxdiazon").

Pyridyloxyphenoxyderivate: Propiny1-2-[4'-(3",5"-Dichlorpyridy1-2"-oxy)phenoxy]-propionat ("Chloazifop-propiny1").

Phosphate: S-2-Methylpiperidino-carbonylmethyl-0,0-dipropyl-phosphoro-dithionat ("Piperophos"), S-(N-Isopropyl-4-chloranilido)carbonyl-methyl-CO-dimethyl-dithionat ("Anilophos").

Pyrazole: 1,3-Dimethyl-4-(2',4'-dichlorbenzoyl)-5-(4'-tolylsulfonyl-oxy)-pyrazol.

<u>Diverses</u>: 2-Aethoxy-2,3-dihydro-3,3-dimethylbenzofuran-5-yl-methan-sulfonat ("Ethofumesat").

Das 2-Phenyl-, 2-Naphthyl- oder 2-Heterocyclyl-pyrimidin der Formel I oder das Mittel, welches dieses Gegenmittel enthält, kann wahlweise vor oder nach der Applikation des Herbizides oder auch gleichzeitig mit diesem angewendet werden. Besonders rationell hat sich das Behandeln der Samen durch eine das Gegenmittel enthaltende Lösung (Samenbeizung) erwiesen. Dabei kann das Lösungsmittel verdunstet werden und der Samen trocken, mit einem Gegenmittel-Belag behaftet zur Anwendung kommen oder man kann den Samen in einer wässerigen, das Gegenmittel enthaltenden Lösung vorquellen und in diesem Zustand aussäen, wie es beispielsweise bei Reis üblich ist.

2-Phenyl-, Die/2-Naphthyl- oder 2-Heterocyclyl-pyrimidine der Formel I können hergestellt werden durch Umsetzen eines Naphthylcyanides oder heterocyclischen Cyanides der Formel II

$$Q - CN$$
 (II)

in Methanol mit Natrium-Methylat zum Methoxy-imin der Formel III

und weiter mit Ammoniak oder einem Ammoniumsalz weiter zum Amidin der Formel IV,

$$Q - C - NH_2 \qquad (IV)$$

welches dann mit einem Malonsäuredialkylester zum 2-Phenyl-, 2-Naphthyloder 2-Heterocyclyl-4,6-dihydroxy-pyrimidin der Formel V kondensiert wird.

Dieses wird anschliessend mit einem Halogenierungsmittel

zum 2- Phenyl-,

2-Naphthyl- oder 2-Heterocyclyl-pyrimidin der Formel I umgesetzt. In den obigen Formeln hat

Q die unter Formel I gegebene Bedeutung. Diese Umsetzungen gelingen

zum grössten Teil bereits bei Raumtemperaturen in organischen polaren

Lösungsmitteln. Wo Natriumalkoholat verwendet wird nimmt man den entsprechenden Alkanol als Lösungsmittel, ansonsten eignen sich Ketone,

Aether oder aromatische Kohlenwasserstoffe als Lösungsmittel. Die

Kondensation des Amidins mit dem Malonsäureester wird vorzugsweise

bei der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt.

Gemäss einem anderen Herstellungsverfahren kann das Cyanid der Formel II in einem aromatischen Kohlenwasserstoff als Lösungsmittel mit Natriumamid direkt zum Amidin der Formel IV umgewandelt werden. Dieses wird dann mit einem Malonsäuredialkylester kondensiert.

Gemäss einem weiteren Verfahren kann das Cyanid der Formel II mit Salzsäuregas und einem Alkohol in einem inerten Lösungsmittel ins Hydrochlorid des Methoxyimins der Formel III und durch weitere Behandlung mit methanolischem Ammoniak ins Hydrochlorid des Amidins der Formel IV umgewandelt werden.

Das erfindungsgemässe Verfahren zur Herstellung der 2-Naphthyl- oder 2-Heterocyclylpyrimidine der Formel I ist dadurch gekennzeichnet, dass man ein 4,6-Dihydroxy-2-naphthyl- oder -2-heterocyclyl-pyrimidin der Formel V

$$\begin{array}{cccc} & & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

worin Q die unter Formel I gegebenen Bedeutungen hat, in einem inerten organischen Lösungsmittel mit Halogen oder einem Halogen abgebenden Mittel umsetzt und das erhaltene 4,6-Dihalogen-2-phenyl-, -2-naphthyl-oder -2-heterocyclyl-pyrimidin der Formel I isoliert.

Diese Reaktionen werden bei Temperaturen zwischen -20°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels vorgenommen, vorzugsweise bei Raumtemperatur. Als Lösungsmittel eignen sich Alkanole, Ketone, Aether, aromatische Kohlenwasserstoffe aber auch z.B. Dimethylsulfoxyd, Dimethylformamid.

Die 2-Phenylpyrimidine der Formel I können für sich allein oder zusammen mit den zu antagonisierenden Herbiziden verwendet werden.

Dabei werden Verbindungen der Formel I in unveränderter Form oder vorzugsweise zusammen mit den in der Formulierungstechnik üblichen Hilfsmitteln eingesetzt und werden daher z.B. zu Emulsionskonzentraten, direkt versprühbaren oder verdünnbaren Lösungen, verdünnten Emulsionen, Spritzpulvern, löslichen Pulvern, Stäubemitteln, Granulaten, auch Verkapselungen in z.B. polymeren Stoffen in bekannter Weise verarbeitet. Die Anwendungsverfahren wie Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Giessen werden gleich wie die Art der Mittel den angestrebten Zielen und den gegebenen Verhältnissen entsprechend gewählt.

Die Formulierungen, d.h. die den Wirkstoff der Formel I und gegebenenfalls einen festen oder flüssigen Zusatzstoff enthaltenden Mittel, Zubereitungen oder Zusammensetzungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch inniges Vermischen und/oder Vermahlen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, wie z.B. mit Lösungsmitteln, festen Trägerstoffen, und gegebenenfalls oberflächenaktiven Verbindungen (Tensiden).

Als Lösungsmittel können in Frage kommen: Aromatische Kohlenwasserstoffe, bevorzugt die Fraktionen C₈ bis C₁₂, wie z.B. Xylolgemische oder substituierte Naphthaline, Phthalsäureester wie Dibutyl- oder Dioctylphthalat, aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Cyclohexan oder Paraffine, Alkohole und Glykole sowie deren Aether und Ester, wie Aethanol, Aethylenglykol, Aethylenglykolmonomethyl- oder äthyläther, Ketone wie Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel wie N-Methyl-2-pyrrolidon, Dimethylsulfoxid oder Dimethylformamid, sowie gegebenenfalls epoxydierte Pflanzenöle woe epoxydiertes Kokosnussöl oder Soja-öl; oder Wasser.

Als feste Trägerstoffe, z.B. für Stäubemittel und dispergierbare Pulver, werden in der Regel natürliche Gesteinsmehle verwendet, wie Calcit, Talkum, Kaolin, Montmorillonit oder Attapulgit. Zur Verbesserung der physikalischen Eigenschaften können auch hochdisperse Kieselsäure oder hochdisperse saugfähige Polymerisate zugesetzt werden. Als gekörnte, adsorptive Granulatträger kommen poröse Typen, wie z.B. Bimsstein, Ziegelbruch, Sepiolit oder Bentonit, als nicht sorptive Trägermaterialien z.B. Calcit oder Sand in Frage. Darüberhinaus kann eine Vielzahl von vorgranulierten Materialien anorganischer oder organischer Natur wie insbesondere Dolomit oder zerkleinerte Pflanzentückstände verwendet werden.

Als oberflächenaktive Verbindungen kommen je nach der Art des zu formulierenden Wirkstoffes der Formel I nichtionogene, kation- und oder anionaktive Tenside mit guten Emulgier-, Dispergier- und Netzeigenschaften in Betracht. Unter Tensiden sind auch Tensidgemische zu verstehen.

Geeignete anionische Tenside können sowohl sog. wasserlösliche Seifen wie wasserlösliche synthetische oberflächenaktive Verbindungen sein.

Als Seifen eignen sich die Alkali-, Erdalkali- oder gegebenenfalls substituierten Ammoniumsalze von höheren Fettsäuren (${\rm C}_{10}^{-{\rm C}_{22}}$), wie z.B. die Na- oder K-Salze der Oel- oder Stearinsäure, oder von natürlichen Fettsäuregemischen, die z.B. aus Kokosnuss- oder Talgöl gewonnen werden können. Ferner sind auch die Fettsäure-methyl-taurinsalze zu erwähnen.

Häufiger werden jedoch sog. synthetische Tenside verwendet, insbesondere Fettsulfonate, Fettsulfate, sulfonierte Benzimidazolderivate oder Alkylarylsulfonate.

Die Fettsulfonate oder -sulfate liegen in der Regel als Alkali-, Erdalkali- oder gegebenenfalls substituierte Ammoniumsalze vir und weisen einen Alkylrest mit 8 bis 22 C-Atomen auf, wobei Alkyl auch den Alkylteil von Acylresten einschliesst, z.B. das Na- oder Ca-Salz der Ligninsulfonsäure, des Dodecylschwefelsäureesters oder eines aus natürlichen Fettsäuren hergestellten Fettalkoholsulfatgemisches. Hierher gehören auch die Salze der Schwefelsäureester und Sulfonsäuren von Fettalkohol-Aethylenoxid-Addukten. Die sulfonierten Benzimidazolderivate enthalten vorzugsweise 2 Sulfonsäuregruppen und einen Fettsäurerest mit 8-22 C-Atomen. Alkylarylsulfonate sind z.B. die Na-, Ca- oder Triäthanolaminsalze der Dodecylbenzolsulfonsäure, der Dibutylnaphthalinsulfonsäure, oder eines Naphthalinsulfonsäure-Formaldehydkondensationsproduktes.

Ferner kommen auch entsprechende Phosphate, wie z.B. Salze des Phosphorsäureesters eines p-Nonylphenol-(4-14)-Aethylenoxid-Adduktes in Frage.

Als nichtionische Tenside kommen in erster Linie Polyglykolätherderivate von aliphatischen oder cycloaliphatischen Alkoholen, gesättigten oder ungesättigten Fettsäuren und Alkylphenolen in Frage, die 3 bis 30 Glykoläthergruppen und 8 bis 20 Kohlenstoffatome im (aliphatischen) Kohlenwasserstoffrest und 6 bis 18 Kohlenstoffatome im Alkylrest der Alkylphenole enthalten können.

Weitere geeignete nichtionische Tenside sind die wasserlöslichen, 20 bis 250 Aethylenglykoläthergruppen und 10 bis 100 Propylenglykoläthergruppen enthaltenden Polyäthylenoxidaddukte an Polypropylenglykol, Aethylendiaminopolypropylenglykol und Alkylpolypropylenglykol mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen in der Alkylkette. Die genannten Verbindungen enthalten üblicherweise pro Propylenglykol-Einheit 1 bis 5 Aethylenglykoleinheiten.

Als Beispiele nichtionischer Tenside seien Nonylphenolpolyäthoxyäthanole, Ricinussölpolyglykoläther, Polypropylen-Polyäthylenoxyaddukte, Tributylphenoxypolyäthoxyäthanol, Polyäthylenglykol und Octylphenoxypolyäthoxyäthanol erwähnt.

Ferner kommen auch Fettsäureester von Polyoxyäthylensorbitan wie das Polyoxyäthylensorbitan-trioleat in Betracht.

Bei den kationischen Tensiden handelt es sich vor allem um quartäre Ammoniumsalze, welche als N-Substituenten mindestens einen Alkylrest mit 8 bis 22 C-Atomen enthalten und als weitere Substituenten niedrige, gegebenenfalls halogenierte Alkyl-, Benzyl- oder niedrige Hydroxyalkylreste aufweisen. Die Salze liegen vorzugsweise als Halogenide, Methylsulfate oder Aethylsulfate vor, z.B. das Stearyltrimethylammoniumchlorid oder das Benzyldi(2-chloräthyl)äthylammoniumbromid.

Die in Der Formulierungstechnik gebräuchlichen Tenside sind u.a. in folgenden Publikationen beschrieben:

"Mc Cutcheon's Detergents and Emulsifiers Annual" MC Publishing Corp., Ringwood, New Jersey, 1979.
Sisely and Wood, "Encyclopedia of Surface Active Agents", Chemical Publishing Co., Inc. New. York, 1964.

Die pestiziden Zubereitungen enthalten in der Regel 0,1 bis 99%, insbesondere 0,1 bis 95%, Wirkstoff der Formel I, 1 bis 99% eines festen oder flüssigen Zusatzstoffes und 0 bis 25%, insbesondere 0,1 bis 25%, eines Tensides.

Während als Handelsware eher konzentrierte Mittel bevorzugt werden, verwendet der Endverbraucher in der Regel verdünnte Mittel.

Die Mittel können auch weitere Zusätze wie Stabilisatoren, Entschäumer, Viskositätsregulatoren, Bindemittel, Haftmittel, sowie Dünger oder andere Wirkstoffe zur Erzielung spezieller Effekte enthalten.

In den nachfolgenden Beispielen sind die Temperaturen in Celsiusgraden angegeben, Prozente und Angaben von "Teilen" beziehen sich auf das Gewicht.

Beispiel 1: Herstellung von 2-(3,4-Methylendioxyphenyl)-4,6-dichlor-pyrimidin

Man kocht während 3 Stunden am Rückfluss ein Gemisch von 7 g 2-(3,4-Methylendioxyphenyl)-4,6-dihydroxypyrimidin, 6 ml Phosphortrichlorid,

7,6 ml N,N-Dimethylanilin und 30 ml Toluol. Die entstandene Lösung wird schliesslich eingedampft, der Rückstand in Methylenchlorid aufgenommen mit Bleicherde behandelt, über Magnesiumsulfat getrocknet und kristallisiert. Man erhält so 6,3 g Titelprodukt vom Schmelzpunkt 148 - 150°.

Das als Ausgangsmaterial verwendete 2-(3,4-Methylendioxyphenyl)-4,6-dihydroxy-pyrimidin wird wie folgt hergestellt:

Man sättigt bei 0 - 5°C eine Lösung von 25 g 3,4-Methylendioxybenzonitril in 10 ml Methanol und 170 ml Aethylenchlorid mit Salzsäuregas. Die Lösung wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt, dann wird die überschüssige Salzsäure mit Stickstoff ausgetrieben, zur Reaktion 50 ml 10 N Ammoniak in Methanol-Lösung gegeben und das Ganze während 2 Stunden am Rückfluss gekocht und schliesslich am Rotationsverdampfer eingedampft. Der Rückstand wird in 140 ml Methanol gelöst, dann gibt man 26 ml Malonsäurediäthylester und 92 ml 30 Ziges Natriummethylat in Methanol dazu und kocht das Gemisch während 6 Stunden am Rückfluss. Das Methanol wird dann abgedampft, der Rückstand in 700 ml Wasser gelöst, filtriert und mit konzentrierter Salzsäure sauer gestellt (pH 1). Der ausgefallene Niederschlag wird abfiltriert, mit Wasser gewaschen und getrocknet. Man erhält so 34,6 g 2-(3,4-Methylendioxyphenyl)-4,6-dihydroxypyrimidin, welches erst bei über 300°C schmilzt.

Beispiel 2: Herstellung von 2-(4-Benzylideniminophenyl)-4,6-dichlorpyrimidin

Eine Lösung von 12 g 2-(4-Aminophenyl)-4,6-dichlorpyrimidin, 6 g Benzaldchyd und 100 mg p-Toluolsulfonsäure werden in 100 ml Toluol während 4 Stunden am Wasserabscheider gekocht. Die Reaktionslösung wird dann bis auf die Hälfte eingedampft, und mit 50 ml Hexan versetzt. Beim Abkühlen kristallisiert aus der Lösung 10,5 g 2-(4-Benzylideniminophenyl)-4,6-dichlorpyrimidin, welches sich bei 190°C zersetzt.

Beispiel 3: Herstellung von 2-(4-Benzoylamidopheny1)-4,6-dichlorpyrimidin

Zu einer Lösung von 6 g 2-(4-Aminophenyl)-4,6-dichlorpyrimidin,

3 g Triäthylamin und 200 mg 4-Dimethylaminopyridin in 100 ml Tetrahydrofuran werden unter Rühren 3,5 g Benzoylchlorid getropft und nach
beendeter Zugabe über Nacht bei Raumtemperatur weitergerührt.

Dann giesst man die Reaktionslösung auf Wasser filtriert den erhaltenen Niederschlag, wäscht und trocknet ihn. Man erhält so 8,8 g

2-(4-Benzoylamidophenyl)-4,6-dichlorpyrimidin, welches einen Schmelzpunkt von 198 - 200°C aufweist.

Beispiel 4: Herstellung von 2-[4-(2',2'-Dihydroxyäthylamino)-phenyl)-4,6-dichlorpyrimidin

Man gibt portionenweise unter Rühren bei 0°C in eine Lösung von 12,5 g Aethylenoxyd in 300 ml Toluol, 48 g 2-(4-Aminophenyl)-4,6-dichlorpyrimidin und 0,5 ml Bor-trifluorid Aetherat. Die entstandene Suspension wird weitergerührt, 30 Minuten bei 5 - 10°C, eine Stunde bei Raumtemperatur und schliesslich noch eine Stunde bei 60°C. Dann wird das Produkt abfiltriert, mit Toluol gewaschen und getrocknet. Man erhält so 33 g Titelprodukt, das aus Tetrahydrofuran/Hexan umkristallisiert wird und bei 169 - 171°C schmilzt.

Beispiel 5: Herstellung von 2-[4-(2'-Carboxy-2'-cyanoäthy1)-pheny1]-4,6-dichlorpyrimidin

Eine Lösung von 12,5 g 2-(4-Formylphenyl)-4,6-dichlorpyrimidin, 45 g Cyanessigsäure, 0,2 ml Essigsäure und 0,05 ml Pyrrolidin in 150 ml Toluol wird während einer Stunde am Wasserabscheider gekocht. Dann wird etwas Toluol abdestilliert und die Lösung abgekühlt. Dabei kristallisiert das 2-[4-(2'-Cyano-2-carboxyäthenyl)-phenyl]-4,6-dichlorpyrimidin aus. Man erhält so 15,9 g dieses Produktes, welches bei 240°C schmilzt.

Beispiel 6

Herstellung von 4,6-Dichlor-2-(2'-fury1)-pyrimidin

Man kocht während 3 Stunden unter Rückfluss ein Gemisch von 10 g
4,6-Dihydroxy-2-(2'-furyl)-pyrimidin, 10 ml N,N-Dimethylanilin und
50 ml Phosphortrichlorid. Dann wird die Reaktionslösung am Rotationsverdampfer im Vakuum eingeengt und der Rückstand auf Eis/Wasser
gegossen. Die wässrige Lösung wird mit Aethylacetat mehrmals extrahiert, die organischen Phasen werden gewaschen, mit Bleicherde be-

handelt, getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird aus Aether/ Hexan umkristallisiert. Man erhält so 6,5 der Titelverbindung mit einem Schmelzpunkt von 70-72°C.

Das Ausgangsmaterial 4,6-Dihydroxy-2-(2'-furyl)-pyrimidin wird wie folgt hergestellt:

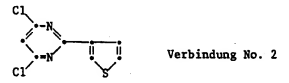
Man bereitet eine Lösung von 25 g 2-Cyanofuran und 0,5 ml 30% NaMethylat in 75 ml Methanol und rührt während 4 Stunden bei 20°C. Dazu
gibt man 16 g Ammoniumchlorid und rührt bei Raumtemperatur über Nacht.

Dann werden 43 g Malonsäurediäthylester und 108 ml 30% Na-Methylat in
MeOH zugegeben und das ganze während 5 Stunden am Rückfluss gekocht.

Man kühlt ab, giesst das Reaktionsgemisch auf 500 ml Eis/Wasser und
säuert mit konzentrierter Salzsäure an bis der pH 2 erreicht ist. Der
ausgefallene Niederschlag wird abfiltriert, mit Wasser gewaschen und
im Vakuum bei 100°C getrocknet. Man erhält so 36 g 4,6-Dihydroxy-2(2'-furyl)-pyrimidin, welches bei über 315°C unter Zersetzung schmilzt.

Beispiel 7

Herstellung von 4,6-Dichlor-2-(3-thienyl)-pyrimidin



Man kocht während 2 Stunden am Rückfluss ein Gemisch von 14 g 4,6-Dihydroxy-2-(3-thienyl)-pyrimidin, 10 ml N,N-Dimethylanilin und 40 ml
Phosphortrichlorid. Die Reaktionslösung wird dann am Rotationsverdampfer unter Vakuum eingedampft und auf Eis/Wasser gegossen. Die
wässrige Lösung wird dann mehrmals mit Aethylacetat extrahiert, die
organischen Phasen werden gewaschen, mit Bleicherde behandelt, getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird aus Aether/Hexan umkristallisiert und man erhält 7 g kristallines Titelprodukt vom Schmelzpunkt
86-90°C.

Das als Ausgangsmaterial benützte 4,6-Dihydroxy-2-(3-thienyl)pyrimidin wird wie folgt hergestellt:

Man rührt während 20 Stunden bei Raumtemperatur 29 g 3-Cyanothiophen in 100 ml Methanol, bis zur klaren Lösung. Dazu gibt man zuerst 3 ml 30% Na-Methylat in Methanol und nach weiteren 6 Stunden Rühren bei Raumtemperatur 15,5 g Ammoniumchlorid. Nach einer weiteren Nacht Rühren bei Raumtemperatur wird die Suspension mit 46,4 Malonsäureditäthylester und 11,5 ml 30% Na-Methylat in Methanol versetzt und während 3 1/2 Stunden am Rückfluss gekocht. Die Lösung wird eingeengt, der Rückstand auf 500 ml Eis/Wasser gegossen und mit konz. Salzsäure bis auf pH 2 angesäuert. Der ausgefallene Niederschlag wird abfiltriert, mit Wasser gewaschen, und im Vakuum bei 80°C getrocknet. Man erhält so 28,5 g 4,6-Dihydroxy-2-(3'-thienyl)-pyrimidin mit einem Schmelz-punkt von über 300°C.

Beispiel 8

Herstellung von 4,6-Dichloro-2-(1-naphthyl)-pyrimidin

Man kocht während 2 Stunden am Rückfluss 5 g 4,6-Dihydroxy-2-(1-naphthyl)-pyrimidin, 5 ml N,N-Dimethylanilin und 20 ml Phosphortri-chlorid. Die erhaltene Lösung wird dann unter Vakuum am Rotations-verdampfer eingeengt und der Rückstand auf Eis/Wasser gegossen.

Die wässrige Lösung wird mit Aether extrahiert, gewaschen, getrocknet, mit Bleicherde behandelt und eingeengt. Der Rückstand wird aus Aether/Hexan umkristallisiert. Man erhält so 3,1 g kristallines Titelprodukt vom Schmelzpunkt 111-113°C.

Das als Ausgangsmaterial benötigte 4,6-Dihydroxy-2-(1-naphthyl)-pyrimidin wird wie folgt hergestellt:

Zu 7,3 g 1-Naphthylcyanid in 50 ml Toluol gibt man unter Stickstoff-atmosphäre 2,1 ml 50% Natriumamid in Toluol und rührt über Nacht bei 90°C. Dann wird die erhaltene Lösung abgekühlt und tropfenweise mit 7,6 ml Malonsäurediäthylester und 13,5 ml 30% Na-Methylat in Methanol versetzt. Nach beendeter Zugabe wird 5 Stunden unter Rückfluss gekocht. Dann wird abgekühlt, das Reaktionsgemisch mit 100 ml Aether verdünnt und mit ln wässriger KOH-Lösung extrahiert. Die wässrige Phase wird mit konz. Salzsäure bis pH 2 angesäuert, der ausgefallene Niederschlag wird abfiltriert, mit Wasser gewaschen und im Vakuum bei 100°C getrocknet. Man erhält so 5 g 4,6-Dihydroxy-2-(1'-naphthyl)-pyrimidin, welches einen Schmelzpunkt von über 300°C aufweist.

In analoger Weise zu diesen Beispielen werden folgende Verbindungen hergestellt:

Tabelle 1

No.	На	1	Q	
1	C1	C1	2-Furyl	Smp. 70-72° (Bsp. 1)
2	C1	C1	3-Thienyl	Smp. 86-90° (Bsp. 2)
3	C1	C1	1-Naphthyl	Smp. 111-113° (Bsp. 3)
4	C1	C1	2-Thienyl	Smp. 128-130°
5	C1	C1	5-Methyl-2-thienyl	Smp. 84-87°
6	C1	C1	5-Chlor-2-thienyl	
7	Br	Br	2-Methyl-4-thienyl	Smp. 98-100°
8	C1	C1	2-Methoxy-4-thienyl	
9	Br	Br	2-Thienyl	V 4.1
10	C1	C1	2,3-Dimethyl-5-thienyl	
11	C1	C1	3-Methyl-2-thienyl	
12	C1	C1	2-Thienyl-oxyd	
13	C1	F	2-Thienyl	
14	C1	C1	2-Tyrrolyl	Smp. 85-87°
15	C1	C1	3- Pyrrolyl	·
16	C1	C1	1-Methyl-2-pyrrolyl	Smp. 80-82°
17	C1	C1	1-Methyl-3-pyrrolyl	
18	C1	C1	1-Acetyl-3-pyrrolyl	
19	C1	C1	1-Pyrrolyl	Smp. 58-60°
20	C1	C1	1-Tthinyl-3-pyrrolyl	
21	C1	Br	2-Furyl	
22	Br	Br	2-Furyl	
23	C1	Cl	3-Furyl	
24	C1	C1	5-Methoxy-fury1-(2)-	
25	C1	C1	5-Nitro-furyl-(2)-	
26	C	c1	5-Methyl-furyl-(2)-	Smp. 91-93°
27	C	ł	4-Methyl-furyl-(2)-	
28	С	1	5-Methoxycarbonyl- furyl-(2)	

Tabelle 1 (Fortsetzung)

No.	Н	al	Q ·
29	C1	C1	5-Carboxyl-fury1-(2)-
30	C1	C1	3-Pyrazolyl
31	C1	C1	l-Methyl-4-imidazolyl
32	C1	C1	1,2,4-Triazol-5-yl
33	C1	C1	1,2,3-Triazo1-4-y1
34	C1	C1	2-Oxthien-4-yl
35	Cl	C1	1,3-Dithien-4-y1
36	C1	C1	1,2-Dithien-4-yl
37	C1	C1	1,3-0xazol-4-y1
38	C1	C1	1,2,3-Furazan-4-y1
39	C1	C1	1,2,5-Furazan-3-y1
40	C1	C1	1,2,4-Furazan-3-y1
41	C1	C1	1,3,4-Furazan-2-y1
42	C1	C1	1,2,3,4-0xtriazol-5-yl
43	C1	C1	1,2,3,5-0xtriazol-4-yl
44	C1	C1	2,2-Dihydro-1,3,4-dioxazol-5-y1
45	C1	Cl	l-Acetyl-3-pyrazolyl
46	C1	C1	2-Ally1-1,2,4-triazol-3-yl
47	C1	C1	1-Methy1-3-pyrazoly1
48	C1	C1	1,3,4-Triazol-1-y1
49	C1	C1	1,2,4-Triazol-4-yl
50	Br	Br	1,2,4-Triazol-4-y1
51	Br	Br	1,3,4-Triazol-4-yl
52	F	C1	1-Methyl-3-pyrazolyl
53	C1	C1	1,3-0xazo1-5-y1
54	Cl	C1	1,3-0xazol-4-y1
55	Cl	C1	1,3-0xazol-2-y1
56	Br	Br	1,3-0xazo1-2-y1
57	Cl	C1	1,2-0xazo1-3-y1
58	Cl	C1	1,3-Thiazol-4-yl
59	C1	.C1	1,3-Thiazol-5-yl

Tabelle 1 (Fortsetzung)

	11 - 1		$\neg \Gamma$	Q	
No.	Hal				
60	Br	Br		1,3-Thiazol-2-yl	
61	C1	C1		1,3-Thiazol-2-yl	Smp. 108-110°
62	C1	C1		2-Methyl-1,3-thiazol- 5-yl	3mp. 100 110
63	C1	C1		2-Isopropyl-1,3-thiazol- 4-yl	
64	C1	C1		1,2-Thiazol-5-yl	
65	C1	C1		4-Carbomethoxy-1,3-thia- zo1-2-y1	-
66	C1	C1		2-Fyridyl	Smp. 175-178°
67	Br	Br		2-Pyridyl	
68	C1	F		2-Pyridyl	_
69	C1	CI	ı	3-Pyridyl	Smp. 117-120°
70	Br	Bı	r	3-Pyridyl	
71	C1	c:	1	4-Pyridyl	Smp. 150-152°
72	C1	C	1	4-Pyridyl-N-oxid .	Smp. 192°
73	Br	В	r	4-Pyridyl	
74	C1	c	1	5-Brom-pyrid-3-yl	Smp. 153-154°
75	C1	C	1	3-Pyridyl-N-oxid	Smp. 180-182°
76	C1	. d	1	2-Methyl-pyrid-4-yl	
77	CI		:1	3-Methyl-pyrid-5-yl	
78	C		C1	2,6-Dimethoxy-pyrid-4-yl	
79	C	. (C1	5-Nitro-pyrid-3-y1	
80	, c	ı (Cl	5-Amino-pyrid-3-y1	_
81	C	1	C1	2-Pyridyl-N-oxid	Smp. 172°
82	С	1	C1	5-Methylcarbamoyl-pyrid- 3-yl	
83	C	1	C1	5-Dimethylamino-pyrid- 3-y1	
84		1	C1	2-Chlor-pyrid-4-yl	
85	1	21	C1	2-Isopropylamino-pyrid- 4-yl	
86		C1	C1	2-Pyrimidyl	Smp. 150-152°

Tabelle 1 (Fortsetzung)

No.	Ha	1	Q	
87	C1	C1	4,6-Dimethyl-pyrimidin-2-yl	Smp. 178-180°
88	Br	Br	4,6-bimethyl-pyrimidin-2-yl	
89	C1	C1 -	2-Chlor-pyrimidin-4-yl	Smp. 117-118°
90	C1	C1	2-Dimethylamino-pyrimidin- 4-yl	Smp. 113-116°
91	C1	C1	4-Methoxy-6-methyl- pyrimidin-2-yl	
92	C1	C1	2-Hydroxy-6-methy1- pyrimidin-2-y1	
93	C1	C1	2-Chlor-6-methyl-pyrimidin- 2-yl	
94	Br	Br	2-Chlor-6-methyl-pyrimidin- 2-yl	
95	C1	C1	2-Arhyl-pyrimidin-5-yl .	
96	C1	C1	2-Athinyl-pyrimidin-5-yl	
97	Br	Br	2-Pyrimidinyl	
98	1	1	2-Pyrimidinyl	
99	C1	C1	2- Pyrazinyl	Smp. 138-142°
100	C1	C1	2-carbomethoxy-pyrazin-5-yl	
101	Br	Gr	2-Methylthio-pyrazin-5-yl	
102	C1	C1	2-Chlor-pyrazin-5-yl	
103	C1	C1	3-Pyridazinyl	·
104	C1	C1	6-Methyl-pyridazin-3-yl	
105	C1	C1	6-Methoxy-pyridazin-3-yl	
106	C1	C1	6-Chlor-pyridazin-3-yl	Smp. 148-151°
107	C1	C1	4-Pyridazinyl	
108	Br	Br	5-Chlor-pyridazin-3-yl	
109	Br	Br	4-Pyridazinyl	*
110	Br	Br	3-Pyridazinyl	
111	C1	C1	4,6-Dimethoxy-1,3,5- triazin-2-y1	
112	Cl	C1	4-Athy1-6-methoxy-1,3,5- triazin-2-y1	

Tabelle 1 (Fortsetzung)

					1
No.	Ha	1		Q	
113	Cl	C1		4-Athiny1-6-methoxy-1,3,5- triazin-2-y1	
114	C1	C1		5,6-Dimethyl-1,2,4- triazin-3-yl	
115	C1	C1	.	1,2,4-Triazin-3-y1	
116	Br	Br	:	1,2,4-Triazin-3-yl	
117	C1	C1		3-Methyl-1,2,4-triazin- 5-yl	
118	C1	C1	1	1,2,3-Triazin-4-y1	
119	C1	C	1	4-Chlor-4-methyl-piperi- din-6-yl	
120	C1	C	1	5-Methyl-pyridazin-3-yl N-oxid	
121	F	C	1	5-Methyl-pyridazin-3-yl- N-oxid	
122	C1	C	1	1,4-2H-Oxazin-5-yl	
123	C1	0	:1	1,3-6H-0xazin-2-y1	
124	C1		21	1,2,4-Thioxazin-3-yl	
125	C1		C1	1,2,4-0xdiazin-3-yl	
126	C1		C1	2-Benzofuranyl	
127	C1	. ,	C1	6-Benzofuranyl	·
128	C1	.	C1	2-Benzothienyl	
129	CI		C1	5-Benzothienyl	
130	C	ı	C1	5-Benzthiazolyl	
131	C:	ı	Cl	1-Methylindol-3-yl	Smp. 179-181°
132	C	1	C1	3-Indoly1	
133	В	r	Br	3-Indoly1	
134	C	1	C1	1-Kethylindol-5-yl	
135	c	1	C1	1,3-Eenzoxazol-2-yl	ţ
136	, c	1	C1	1,2-Benzoxazol-5-yl	
137	, 0	1	Cl	6-I sobenzofuranyl	
138	3 (21	C1	2-Methylisoindol-5-yl	
139	9 (21	C1	2-Methylisoindol-1-yl	<u> </u>

Tabelle 1 (Fortsetzung)

No.	Ha	ıl	Q	
140	C1	C1	1-lsoindolyl	
141	Br	Br	1-Isoindolyl	
142	F	Cl	l-Isoindolyl	
143	C1	C1	6-Indazolyl	!
144	Br	Br	6-Indazolyl	
145	C1	C1	3-Ihinoly1	Smp. 183-185°
146	Br	Br	6-Isochinolyl	
147	C1	C1	6-Fluorisochinolin-3-yl	
148	C1	C1	6-Isochinolyl	
149	C1	C1	6-Chinoxalinyl	Smp. 155° Zers.
150	C1	C1	2-Methoxy-chinoxalin-7-yl	
151	C1	C1	2-Methoxy-chinoxalin-6-yl	
152	C1	C1	4-Chinoxalinyl	
153	Br	Br	4-Chinoxalinyl	
154	Cl	C1	2-Chinoxalinyl	
155	C1	C1	3-Cinnolinyl	
156	C1	C1	4-Methoxy-chinazolin-2-yl	
157	C1	C1	7-Carboxyl-chinoxalin-2-yl	
158	Br	Br	1-Naphthy1	
159	Cl	C1	2-Naphthy1	
160	Br	Br	2-Naphthy1	Smp. 180-183°
161	C1	C1	5-Chlornaphth-2-yl	
162	C1	Cl	4-Methoxynapth-2-yl	
163	C1	C1	6-Sulfurylnaphth-2-yl	•
164	Cl	C1	6-Sılfamoylnaphth-2-yl	
165	F	C1	2-Naphthyl	
166	F	F	2-Naphthy1	
167	C1	C1	3-Chromeny1	
168	C1	C1	3-Chromanyl	
169	C1	C1	6-Methoxycarbonyl-chinoxal- 2-yl	,
170	Cl	C1	5-Chlor-2-methoxy-pyrid- 3-yl	Smp. 166-172°

Tabelle 2

No.	· A	В	Hal		phys.Daten
171	4-Phenyl thyl-	н	C1	C1	
172	4-Styry1-	н	C1	Cl	Smp.155-157°
1 1	4-β-Phenyläthinyl)-	H	C1	C1	Smp.143-145°
174	20	н	C1	C1	
175	3-(β-Phenyläthiny1)-	н	C1	C1	
176		н	C1	C1	
177	3-Benzy1-	н	C1	C1	
178		5-0CH ₃	C1	C1	
179	4-(β-Pyrimidin-2-yl-äthinyl)-	н	C1	C1	
180	4-(β-Pyrimidin-2-yläthyl)-	н	C1	C1	
181		н	C1	C1	
182	4-(2'-Carboxyläthenyl)-	н	Br	Br	
183	4-(2'-Methoxycarbonyläthenyl)-	н	C1	C1	
184		н	C1	C1	
185		н	Cl	Cl	
186	4-(2'-Carboxyl-2'-cyano-äthenyl)-	н	C1	C1	Smp.240°Zers. Beispiel 5
18	 	н	Br	Br	
18		н	C1	C1	1
18		н	C1	C1	
19		н	C1	C1	
19		н	C1	Cl	
-	2 4-Phenyl-	н	C1	C1	Smp.111-112°
19	3 4-(Pyrimidin-2-y1)-	н	Cl	C1	Smp.215-218°
19		н	C1	C1	
19	5 4-(Imidazol-2-y1)-	н	C1	C1	
19	06 3-(Thiazol-2-yl-	н	C1	CI	.]
19	97 4-(s-triazinyl)-	н	Cl	CI	. [
119	98 3-(Thiazo1-2-y1)-	н	Br	Б	
1	99 4-phenoxy-	H	C1	C	Smp.103-105°
2	3-phonexy-	н	Cı	C	l Smp.91-93°

Tabelle 2 (Fortsetzung)

- 33 -

No.	A	В	Ha	1	phys.Daten
201	3-(4'-Chlorphenoxy)-	н	C1	C1	Smp.105-107°
202	4-Phenylthio-	н	C1	C1	
203	4-Anilidosulfonyl-	Н	C1	C1	
204	3-Anilidosulfonyl-	н	C1	C1	
205	4-(2'-Methoxyathylsulfamoyl)-	н	C1	Cl	
206	4-Benzylimino-benzylidenimino-	н	C1	C1	Smp.190°Zers Beispiel 2
207	3-Benzylimino-	н	C1	C1	Smp.152-154°
208	4-Thiophen-2-ylmethylenimino-	н.	C1	C1	
209	4-Furfurylimino-	н	Cl	Cl	
210	4-(Pyrid-2-ylmethylenimino-	н	Cl	C1	
211	4-(3'-Nitrobenzylimino)-	н	C1	Cl	
212	4-(Dimethylaminomethylenimino)-	н	Cl	C1	Smp.147-149°
213	4-(n-Butylaminomethylenimino)-	н	Cl	Cl	
214	4-(1'-Aethylamino-äthylenimino)-	н	Br	Br	
215	3-(Dimethylaminomethylenimino)-	н	Cl	C1	Smp.100-102°
216	3-(Isopropylaminomethylenimino)-	н	Cl	Cl	
217	4-Pyrrol-(1)-y1	н	C1	Cl	Smp.119-120°
218	3-Pyrrol-(1)-y1	н	C1	C1	Smp.150-151°
219	4-Pyrrol-(1)-y1	3-CH ₃	C1	C1	
220	3-Pyrrol-(1)-y1	5-0CH ₃	C1	C1	
221	4-Pyrazol-1-yl-	н	C1	C1	
222	3-Pyrazol-1-yl-	н	C1	C1	
223	3-Pyrazol-1-yl-	. Н	Br	Br	
224	4-(3'Methyl-1',2',4'-triazol-1-yl)-	н	C1	C1	
225	3-(5'-Chlor-3-methyl-pyrazol-2-yl-	н	C1	. C1	
220	-3,4-methylendioxy-		C1	C1	Smp.148-150° Beispiel 1
22	7 -3,4-propylen-	ŀ	C1	C1	Smp.120-123°
22	3 -3,4-carbonyldioxy-		Cl	C1	
22	9 -3,4-carbonyldioxy-		Br	Br	
23	0 -2,3-methylendioxy-		C1	cı	
23	-3,4-äthylendioxy-		Br	Br	

- 34 - Tabelle 2 (Fortsetzung)

A	70				
	В		Hal		phys.Daten
-3,4-methylencarbonylimido-			Cl	C1	
-3,4-methylencarbonylimido-			Br	Br	
-3,4-methylen-N-methylcarbamoyl-			C1	C1	
-3,4-N,N'-ureido-			C1	C1	
-3,4-carbonylimidocarbonyl-			C1	C1	
-3,4-carbonyl-N-methylimidocarbonyl-			Cl	C1	
-3,4-sulfonylimidocarbonyl-			C1		
-3,4-sulfonyl-N-methylimidocarbonyl-			C1	Cl	
-3,4-propylenimino-			C1	Cl	
-3,4-iminoäthylen-			C1	8	
-1,1-äthyldioxy-		1			
4-(2 Hydroxyisopropylamino)-	H	- 1	C1	Cl	Wachs
4-(2'-Hydroxypropylamino)-	H		C1	C1	Wachs
4-(2'-Hydroxyäthylamino)-	H	- 1			
4-Di(2'hydroxyäthyl)-amine	Н		C1	C1	Smp.169-171° Beispiel 4
4-(2'-Methoxyäthylamino)-	н		C1	Cl	
4-(2',2'-Diäthylaminoäthyl)-	н	İ	C1	C1	
4-(2'-Methylthioäthylamino)-	H		Cl	Cl	
4-(2'-Chloräthylamino)-	н		C1	Cl	
4-Di(2'-methoxyäthyl)-amino-	H		C1	C1	
4-(N-Methyl-N-hydroxyäthyl)-amino-	н		C1	C1	
4-(2'-Methoxypropyl)-amino-	н		C1	C1	
4-(N-Methyl-3'-pyrrolidinopropylamino-	н		C1	Cl	
1	н		C1	C1	
4-p-Brombenzylamino-	н		C1	Cl	
7 4-(Pyrid-2-y1)-amino-	н		C1	C1	
	н		[C1	_ c1	
	Н		Br	Br	
1	н		C1	. C1	
	н		CI	C1	Smp.198-200° Beispiel 3
	-3,4-methylencarbonylimido3,4-N,N'-ureido3,4-Carbonylimidocarbonyl3,4-carbonylimidocarbonyl3,4-sulfonylimidocarbonyl3,4-sulfonylimidocarbonyl3,4-sulfonyl-N-methylimidocarbonyl3,4-propylenimino3,4-iminoäthylen1,1-äthyldioxy- 4-(2'Hydroxyisopropylamino)- 4-(2'-Hydroxyisopropylamino)- 4-(2'-Hydroxyäthylamino)- 4-Di(2'hydroxyäthyl)-amine 4-(2'-Methoxyäthylamino)- 4-(2',2'-Diäthylaminoäthyl)- 4-(2'-Methylthioäthylamino)- 4-(2'-Chloräthylamino)- 4-(2'-Chloräthylamino)- 4-(2'-Methyl-N-hydroxyäthyl)-amino- 4-(N-Methyl-N-hydroxyäthyl)-amino- 4-(N-Methyl-3'-pyrrolidinopropylamino- 4-Anilino- 4-P-Brombenzylamino- 8-4-N-Benzyl-N-methylamino- 9-4-N-Benzyl-N-methylamino- 9-4-N-Benzyl-N-methylamino- 9-4-N-Benzyl-N-methylamino- 9-4-N-Benzyl-N-methylamino- 9-4-N-Benzyl-N-methylamino-	-3,4-methylencarbonylimido3,4-methylen-N-methylcarbamoyl3,4-N,N'-ureido3,4-carbonylimidocarbonyl3,4-carbonyl-N-methylimidocarbonyl3,4-sulfonylimidocarbonyl3,4-sulfonyl-N-methylimidocarbonyl3,4-propylenimino3,4-iminoäthylen1,1-äthyldioxy- 4-(2'Hydroxyisopropylamino)- 4-(2'-Hydroxygropylamino)- 4-(2'-Hydroxyäthylamino)- 4-Di(2'hydroxyäthyl)-amine 4-(2',2'-Diäthylaminoäthyl)- 4-(2'-Methoxyäthylamino)- 4-(2'-Methylthioäthylamino)- 4-(2'-Methylthioäthylamino)- 4-(2'-Methyl-N-hydroxyäthyl)-amino- 4-(N-Methyl-N-hydroxyäthyl)-amino- 4-(N-Methyl-N-hydroxyäthyl)-amino- 4-(N-Methyl-3'-pyrrolidinopropylamino- 4-(N-Methyl-3'-pyrrolidinopropylamino- 4-N-Benzyl-N-methylamino- 8-4-N-Benzyl-N-methylamino- 9-4-N-Benzyl-N-methylamino-	-3,4-methylencarbonylimido3,4-methylen-N-methylcarbamoyl3,4-N,N'-ureido3,4-carbonylimidocarbonyl3,4-sulfonylimidocarbonyl3,4-sulfonylimidocarbonyl3,4-sulfonyl-N-methylimidocarbonyl3,4-propylenimino3,4-iminoäthylen1,1-äthyldioxy- 4-(2'Hydroxyisopropylamino)- 4-(2'-Hydroxygropylamino)- 4-(2'-Hydroxyäthylamino)- 4-Di(2'hydroxyäthyl)-amine 4-(2'-Methoxyäthylamino)- 4-(2',2'-Diäthylaminoäthyl)- 4-(2'-Methylthioäthylamino)- 4-(2'-Methylthioäthylamino)- 4-(2'-Chloräthylamino)- 4-(2'-Methyl-N-hydroxyäthyl)-amino- 4-(N-Methyl-N-hydroxyäthyl)-amino- 4-	-3,4-methylencarbonylimido3,4-methylen-N-methylcarbamoyl3,4-N,N'-ureido3,4-carbonylimidocarbonyl3,4-sulfonylimidocarbonyl3,4-sulfonylimidocarbonyl3,4-sulfonyl-N-methylimidocarbonyl3,4-propylenimino3,4-iminoäthylen1,1-äthyldioxy- 4-(2'-Hydroxyisopropylamino)- 4-(2'-Hydroxyisopropylamino)- 4-(2'-Hydroxyäthylamino)- 4-(2'-Methoxyäthylamino)- 4-(2'-Methoxyäthylamino)- 4-(2'-Methoxyäthylamino)- 4-(2'-Methylthioäthylamino)- 4-(2'-Methylthioäthylamino)- 4-(2'-Methylthioäthylamino)- 4-(2'-Methylthioäthylamino)- 4-(2'-Methyl-N-hydroxyäthyl)-amino- 4-(N-Methyl-N-hydroxyäthyl)-amino- 4-(N	-3,4-methylencarbonylimido3,4-methylen-N-methylcarbamoyl3,4-N,N'-ureido3,4-carbonylimidocarbonyl3,4-carbonyl-N-methylimidocarbonyl3,4-sulfonylimidocarbonyl3,4-sulfonyl-N-methylimidocarbonyl3,4-propylenimino3,4-iminoäthylen1,1-äthyldioxy- 4-(2'Hydroxyisopropylamino)- 4-(2'-Hydroxyisopropylamino)- 4-(2'-Hydroxyäthylamino)- 4-(2'-Hydroxyäthylamino)- 4-(2'-Methoxyäthylamino)- 4-(2'-Methoxyäthylamino)- 4-(2'-Methylthioäthylamino)- 4-(2'-Methylthioäthylamino)- 4-(2'-Methylthioäthylamino)- 4-(2'-Methylthioäthylamino)- 4-(2'-Methyl-N-hydroxyäthyl)-amino- 4-(2'-Methyl-N-hydroxyäthyl)-amino- 4-(1,0-Methyl-N-hydroxyäthyl)-amino- 4-(1,0-Methyl-N-hydroxyä

Tabelle 2 (Fortsetzung)

No.	· A	В	Hal		phys.Daten
262	4-N-Methylbenzoylamido-	н	C1	Cl	·
263	4-p-Nitrobenzoylamido-	н	C1	Cl	
264	4-(2"-Hydroxyäthyl)-amino-	3-CH ₃	C1	C1	
265	4-Benzoylamido-	3 C1	C1	C1	
266	4-Phenoxycarbonylamido-	н	C1	C1	
267	4-(3'-Chlorphenoxycarbonylamido-	н	C1	Cl	
268	4-Phenylureido-	H	C1	C1	1
269	3-(2'Hydroxyäthylamino)-	н	C1	C1	1
270	3-(2'-Aethoxyäthylamino)-	н	Cl	Cl	
271	3-(2'-Dimethylaminoäthylamino)-	Н	C1	C1	
272	3-(N-Methyl-N-n-propylthiopropyl)-amin	o)- H	C1	C1	
273	3-(2'-Hydroxycyclohexylamino)-	н	C1	Cl	
274	3-(2'-Hydroxy-1'-methylpropylamino)-	н	Cl	C1	
275	3-(2'-Hydroxy-1'-methylpropylamino)-	н	Br	Br	
276	3-Anilino-	н	Br	Br	
27 7	3-N-Methylanilino-	н	C1	Cl	
278	3-(3-Trifluormethylanilino)-	н	Cl	Cl	
279	3-(3-Trifluormethylanilino)-	н	F	F	·
280	3-Pyrimidin-2-yl	н	Br	Br	
281	3-Benzylamino-	н	C1	F	
282	3-Phenacetylamino-	н	C1	Cl	,
283	3-Benzoylamido-	Н	C1	Cl	
284	3-N-Isopropyl-benzoylamido-	н	C1	C1	
285	3-Benzoylamido-	3-CH ₃	C1	C1	
286	3-Benzoylamido-	3-CH ₃	Br	Br	
287	3-(2'-Hydroxyäthylamino)-	5-NO ₂	, C1	C1	
288	3-(2 LHydroxyäthy lamino) -	5-NH ₂	C1	C1	
289	3-Phenoxycarbonylamido-	н	Cl	C1	
290	3-Phenoxycarbonylamido-	н	Br	Br	
291	3-Phenylureido-	н.	C1	C1	
292	3-Imidazol-l-ylcarbonylamido-	н	C1	. C1	İ
293	4-Benzoyloxy-	н	Cl	C1	!
294	4-p-Chlerbenzoyloxy-	н	C1	C1 :	•

No.	T	A	В	Э	Hal		phys.	Daten
295	+	-Pyrid-(3)-y1-carbony1-oxy-	Н	С	1	Cl		
296	1	3-Benzoyloxy	H	С	1	Cl		
297	1	3-(3'-Nitrobenzoyloxy)-	H	С	1	C1		
298	1	4-Benzyloxy	H	. c	1	C1		
299	i	4-Benzyloxy-	H	E	r	Br		
300		3-Benzyloxy	H	9	1	C1	i	
301		3'-Phenoxypropylenoxy-	H	9	21	C1		162-103°
302	2	4-N-Methylcarbamoyloxy-	H	(21	C1	1 -	205-209°
303	3	3-K-Methylcarbamoyloxy-	Н	1	C1	C1	· -	134-137°
304	4	4-N-Methoxy-N-methylcarbamoyloxy-	н	1	C1	C1		172-174°
30.	5	4-N-Phenylcarbamoyloxy-	н		C1	C1	1 -	180-186°
30	6	4-N-n-Butylcarbamoyloxy-	Н		C1	C1		142-144°
30	7	4-p-Chlorphenylcarbamoyloxy-	H		C1	C1	1	195-198
30	8	4-N,N-Dimethylcarbamoyloxy-	H		C1	C1	i	.191-193°
30	9	3-N-Phenylcarbamoyloxy-	H		C1	C1		.167-170°
31	0	3-N-Methoxy-N-methylcarbamoyloxy-	H		C1	C1	1	
31	11	3-N-Methyl-N-phenylcarbamoyloxy-	F		Cl	C1	1	
3	12	3-N-Aethylcarbamoyloxy-	F	١	C1	CI	1	
3	13	3-N-m-Chlorphenylcarbamoyloxy-	1	1	C1	C	1	
3	14	2-N-Methylcarbamoyloxy-] 1	1	C1	C	ı	
3	15	4-Methylsulfonato-	1	H	C1	C		.144-147°
3	16	4-p-Tolylsulfonato-		H	C1	C	1	
3	17	3-Methylsulfonato-	- 1	B	Cl	C	1	
3	318	3-Phenylsulfonato-		H	C1	1	1	
3	319	4-Methylsulfonamido-		H	Cl	1	1	
	320	4-Trifluormethylsulfonamido-		H	C1	1	1	
	321	4-Methylsulfonyl-N-methylamido-		H	C1	1	21	
	322	3-Methylsulfonæmido-		Н	C1	1	21	
	323	3-p-Tolylsulfonamido-		H	C1	1	C1	
	324	4-p-Tolylsulfonamido-		H	C1	1	C1	. 170_171
	325	4-N-Methoxy-N-methylcarbamoyloxy	-	H	Br	1		np.170-171
	326	4-(8-4'-Methoxybenzylimino-		Н	C1	1	- 1	ip. 150°
	327	4-(β-4'-Nitrobenzylimino)-		H	C1		C1 Sn	np. 226°

Formulierungsbeispiele

Die Verbindungen der Formel I werden im allgemeinen nicht als solche in der Landwirtschaft eingesetzt. Man verwendet gebrauchsfertige formulierte Mittel, welche entweder direkt oder mit Wasser verdünnt eingesetzt werden können.

Beispiel 9: Stäubemittel

Zur Herstellung eines a) 5% igen und b) 2% igen Stäubemittels werden die folgenden Stoffe verwendet:

- a) 5 Teile 4,6-Dichlor-2-(3-thienyl)-pyrimidin oder einer

 Mischung davon mit 2-Chlor-2',6'-diäthyl-N-(butoxymethyl)-acetanilid,
 - 95 Teile Talkum,
- b) 2 Teile des obigen Wirkstoffes oder einer Mischung,
 - 1 Teil hochdisperse Kieselsäure,
 - 97 Teile Talkum.

Die Wirkstoffe werden mit den Trägerstoffen vermischt und vermahlen und können in dieser Form zur Anwendung verstäubt werden.

Beispiel 10: Granulat

Zur Herstellung eines 5% igen Grnaulates werden die folgenden Stoffe verwendet:

- Teile 4,6-Dichlor-2-(1-naphthy1)-pyrimidin oder einer Mischung davon mit 2-Chlor-2',6'-diäthyl.N-(methoxy-methyl)-acetanilid,
- 0,25 Teile epoxidiertes Pflanzenöl,
- 0,25 Teile Cetylpolyglykoläther,
- 3,50 Teile Polyäthylenglykol,
- 91 Teile Kaolin (Korngrösse 0,3-0,8 mm).

Die Aktivsubstanz oder die Mischung wird mit dem Pflanzenöl vermischt und mit 6 Teilen Aceton gelöst, hierauf wird Polyäthylenglykol und Cetylpolyglykoläther zugesetzt. Die so erhaltene Lösung wird auf Kaolin aufgesprüht, und anschliessend wird das Aceton im Vakuum verdampft. Ein derartiges Mikrogranulat lässt sich vorteilhaft in Saatfurchen einarbeiten.

Beispiel 11: Spritzpulver

Zur Herstellung eines a) 70% igen, b) 40% igen, c) und d) 25% igen,

- e) 10% igen Spritzpulvers werden folgende Bestandteile verwendet:
- a) 70 Teile 4,6-Dichlor-2-(2-furyl)-pyrimidin
 oder einer Mischung davon mit 2-Chloro-2',6'-diäthylN-(2"-propoxyäthyl)-acetanilid,
 - 5 Teile Natriumdibutylnaphthylsulfonat,
 - 3 Teile Naphthalinsulfonsäuren-Phenolsulfonsäuren-Formaldehyd-Kondensat 3:2:1,
 - 10 Teile Kaolin,
 - 12 Teile Champagne-Kreide;
- b) 40 Teile Wirkstoff oder Mischung wie oben,
 - 5 Teile Ligninsulfonsäure-Natriumsalz,
 - l Teil Dibutylnaphthalinsulfonsäure-Natriumsalz,
 - 54 Teile Kieselsäure;
- c) 25 Teile Wirkstoff oder Mischung wie oben,
 - 4,5 Teile Calcium-Ligninsulfonat,
 - 1,9 Teile Champagne-Kreide/Hydrixyäthylcellulose-Gemisch (1:1),
 - 1,5 Teile Natrium-dibutyl-naphthalinsulfonat,
 - 19,5 Teile Kieselsäure,
 - 19,5 Teile Champagne-Kreide,
 - 28,1 Teile Kaolin;
- d) 25 Teile Wirkstoff oder Mischung wie oben,
 - 2,5 Teile Isooctylphenoxy-polyoxyäthylenäthanol,

- 1,7 Teile Champagne-Kreide/Hydroxyäthylcellulose-Gemisch (1:1),
- 8.3 Teile Natriumaluminiumsilkat,
- 16,5 Teile Kieselgur,
- 46 Teile Kaolin;
- e) 10 Teile Wirkstoff oder Mischung wie oben,
 - 3 Teile Gemisch der Natriumsalze von gesättigten Fettalkoholsulfaten,
 - 5 Teile Naphthalinsulfonsäure/Formaldehyd-Kondensat,
 - 82 Teile Kaolin.

Die Wirkstoffe werden in geeigneten Mischern mit den Zuschlagstoffen innig vermischt und auf entsprechenden Mühlen und Walzen vermahlen. Man erhält Spritzpulver von vorzüglicher Benetzbarkeit und Schwebefähigkeit, die sich mit Wasser zu Suspensionen der gewünschten Konzentration verdünnen und insbesondere zur Blattapplikation (zwecks Wuchsverzögerung oder für Fungizideinsatz) verwenden lassen.

Beispiel 12: Emulgierbare Konzentrate

Zur Herstellung eines 25% igen emulgierbaren Konzentrates werden folgende Stoffe verwendet:

- 25 Teile 4,6-Dichlor-2-(1-pyrrolyl)-pyrimidin oder einer Mischung davon mit 2-Chlor-6'-äthyl-N-(2"-methoxy-1"-methyläthyl)-acet-o-toluidid,
- Teile eines Alkylarylsulfonat/Fettalkoholpolyglykoläther-Gemisches,
- 5 Teile Dimethylformamid,
- 57,5 Teile Xylol.

Beispiel 13: Paste

Zur Herstellung einer 45Zigen Paste werden folgende Stoffe verwendet:

a) 45 Teile 4,6-Dichlor-2-(2-pyridyl)-pyrimidin oder einer Mischung davon mit 2-Chlor-2',6'-diäthyl-N-(methoxymethyl)-acetanilid.

- 5 Teile Natriumaluminiumsilkat,
- 14 Teile Cetylpolyäthylenglykoläther mit 8 Mol Aethylenoxid,
- 1 Teil Oleylpolyäthylenglykoläther mit 5 Mol Aethylenoxid,
- 2 Teile Spindelöl,
- 23 Teile Wasser,
- 10 Teile Polyäthylenglykol;
- b) 45 Teile des obigen Wirkstoffes oder der Mischung,
 - 5 Teile Aethylenglykol,
 - 3 Teile Octylphenoxypolyäthylenglykol mit 9-10 Mol Aethylenoxid pro Mol Octylphenol,
 - 3 Teile von einem Gemisch aromatischer Sulfonsulfosäuren, kondensiert mit Formaldehyd als Ammoniumsalz,
 - 1 Teil Siliconöl in Form einer 75% igen Emulsion,
 - O,1 Teile einer Mischung von 1-(3-Chlorally1)-3m5m7-triazoazonium-adamantan-chlorid mit Natriumcarbonat, Chloridwert mind. 11,5%,
 - 0,2 Teile eines biopolymeren Verdickers mit max. 100 Keimen pro Gramm,
 - 42,7 Teile Wasser.

Die Aktivsubstanz wird mit den Zuschlagstoffen in dazu geeigneten Geräten innig vermischt und vermahlen. Man erhält eine Paste, aus der sich durch Verdünnen mit Wasser Suspensionen jeder gewünschten Konzentration herstellen lassen.

Biologische Beispiele

Die Fähigkeit der Verbindungen der Formel I, Kulturpflanzen vor der phytotoxischen Wirkung starker Herbizide zu schützen, kann aus dem folgenden Beispiel ersehen werden. In den Versuchsbeschreibungen werden die Verbindungen der Formel I als Antidote (Gegenmittel) bezeichnet. Die relative Schutzwirkung ist in % angegeben. 0% bedeutet die Wirkung des Herbizides wenn allein appliziert; 100% bedeutet das angestrebte normale Wachstum der Kulturpflanze.

Beispiel 14: Versuch mit Antidote und Herbizid mit in Wasser gesätem Reis. Applikation der Antidote während der Samenquellung des Reises. Reissamen werden während 48 Stunden mit Lösungen der als Antidote zu prüfenden Substanz von 100 ppm getränkt. Anschliessend werden die Samen etwa 2 Stunden trocknen gelassen, bis sie nicht mehr kleben. Plasrik Container (25 cm lang, 17 cm breit und 12 cm hoch) werden bis 2 cm unter dem Rand mit sandigem Lehm gefüllt. Die vorgequollenen Samen werden auf der Bodenfläche des Containers gesät und nun ganz schwach gedeckt. Die Erde wird in einem feuchten (nicht sumpfigen) Zustand gehalten. Dann wird das Herbizid in verdünnter Lösung auf die Bodenoberfläche versprüht. Der Wasserstand wird entsprechend dem Wachstums sukzessive erhöht. 21 Tage danach wird die realtive Schutzwirkung des Antidots in Prozent bonitiert. Als Referenzen dienen dabei die mit dem Herbizid allein behandelten Pflanzen (keine Schutzwirkung) sowie die vollständig unbehandelte Kontrolle (1007 Wachstum). Die Ergebnisse sind in der untenstehenden Tabelle zusammengefasst.

Als Herbizid wird 2-Chlor-2,6-diäthyl-N-(2"-propyloxyäthyl)-acetanilid ("Pretilachlor") in einer Aufwandmenge von 0,25 kg pro Hektar verwendet.

Verbindung	relative	Verbindung	relative
No.	Schutzwirkung %	No.	Schutzwirkung Z
1	50	170	12.5
2	38	173	12.5
3	38	192	25
4	75	193	12.5
5	63	199	38
7	38	206	50
14	63	207	63
16	50	212	50
26	50	215	63
62	63	217	25
66	63	218	12.5
69	63	226	38
71	63	243	38
72	25	244	38
74	25	246	12.5
75	38	302	50
81	12.5	303	63
86	25	304	63
87	25	305	63
89	12.5	306	38
90	12.5	307	50
99	38	308	12.5
106	63	309	38
145	. 38	325	50
159	38	326	50

Beispiel 15: Versuch mit Antidote und Herbizid in Reis. Applikation von Antidote und Herbizid als Tankmischung im Vorauflaufverfahren.

Reissamen werden während 48 Stunden in Wasser vorgequollen. Plastik-Container (25 cm lang, 17 cm breit und 12 cm hoch) werden mit Erde gefüllt, in die die vorgequollenen Reissamen eingesät werden. Anschliessend wird die als Antidote zu prüfende Substanz zusammen mit dem Herbizid als Tankmischung versprüht. Der Wasserstand wird entsprechend dem Wachstum der Reispflanzen sukzessive erhöht. 18 Tage nach dem Verpflanzen wird die Schutzwirkung des Antidots in Prozent bonitiert. Als Referenzen dienen dabei die mit Herbizid allein behandelten Pflanzen (keine Schutzwirkung) sowie die vollständig unbehandelte Kontrolle (100% relative Schutzwirkung).

Die Resultate sind untenstehend zusammengefasst. Herbizid: 2-Chlor-2',6'-diäthyl-N-(2"-propyloxyäthyl)-acetanilid ("Pretilachlor")

Antidote Verbindung No.	Aufwandmenge kg∕ha	Herbizid Aufwandmenge kg∕ha	relative Schutzwirkung in %
1	1	1	63
1	0,5	0,5	63
2	1	1	75
2	0,5	0,5	63
5	1	1	25
5	0,5	0,5	75
14	1	1	38
14	0,5	0,5	63
16	1	1	38
16	0,5	0,5	63
69	1	1	63
69	0,5	0,5	63
75	1	1	63
75	0,5	0,5	75 .

Antidote Verbindung No.	Aufwandmenge kg/ha	Herbizid Aufwandmenge kg∕ha	relative Schutzwirkung in %
99	1	1	63
99	0,5	0,5	75
215	1	1	25
215	0,5	0,5	38
226	1	1	38
226	0,5	0,5	38
302	1	1	25
302	0,5	0,5	50
303	1	1	38
303	0,5	0,5	63
305	1	1	25
305	0,5	0,5	38
325	1	1	12.5
325	0,5	0,5	38

Beispiel 16: Versuch mit Antidote und Herbizid in verpflanztem Reis.

Applikation von Antidote und Herbizid als Tankmischung im Verauflaufverfahren.

Reispflanzen werden bis zum 1 1/2-2 Blattstadium in Erde aufgezogen. Die Pflanzen werden dann büschelweise (immer 3 Pflanzen zusammen) in Container (47 cm lang, 29 cm breit und 24 cm hoch) in sandigen Lehm verpflanzt. Die Bodenoberfläche wird anschliessend mit Wasser von 1,5-2 cm Höhe beschichtet. 2-3 Tage nach dem Verpflanzen wird das Herbizid zusammen mit der als Antidote zu prüfenden Substanz als Tankmischung direkt ins Wasser appliziert. 24 Tage nach dem Verpflanzen wird die Schutzwirkung des Antidots in Prozent bonitiert. Als Referenzen dienen dabei die mit Herbizid allein behandelten Pflanzen (keine Schutzwirkung) sowie die vollständig unbehandelte Kontrolle (100% Schutzwirkung).

Die Resultate sind wie folgt:

Herbizid: 2-Chlor-2',6'-diäthyl-N-(2-propyloxyäthyl)-acetanilid
("Pretilachlor")

Antidote Verbindung No.	Aufwandmenge kg∕ha	Herbizid Aufwandmenge kg∕ha	relative Schutzwirkung in %
1	1	1	25
1	0,5	1	25
1	0,75	0,75	12.5
1	0,375	0,75	12.5
69	1	1	38
69	0,5	1	25
69	0,75	0,75	38
69	0,375	0,75	25
75	1	1	25
75	0,5	1	25
75	0,75	0,75	38
75	0,375	0,75	38
215	. 1	1	12.5
215	0,5	1	25
215	0,75	0,75	25
215	0,375	0,75	25
226	1	1	12.5
226	0,5	1	12.5
226	0,75	0,75	50
226	0,375	0,75	25
302	1	1	12.5
302	0,5	1	12.5
302	0,75	0,75	25
302	0,375	0,75	25

Beispiel 17: Versuch mit Antidote und Herbizid in trocken gesätem Reis. Applikation des Antidotes als Samenbeize.

Reissamen werden mit der als Safener zu prüfenden Substanz in einen Glasbehälter gemischt. Samen und Produkt werden durch Schütteln und Rotation gut zusammengemischt. Dann werden Container (47 cm lang, 29 cm breit und 24 cm hoch) mit sandiger Erde gefüllt und die gebeizten Samen werden eingesät. Nach dem Bedecken des Samens wird das Herbizid in einer verdünnten Lösung auf die Bodenoberfläche versprüht. Etwa 20 Tage nach der Saat (3-Blattstadium der Reispflanzen) wird die Bodenoberfläche mit 4 cm Wasser Höhe beschichtet. 30 Tage nach der Herbizidapplikation wird die Schutzwirkung des Safeners in Prozent bonitiert. Als Referenzen dienen dabei die mit Herbizid allein behandelten Pflanzen (keine Schutzwirkung) sowie die vollständig unbehandelte Kontrolle (* 100% relative Schutzwirkung).

Die Resultate sind wie folgt:

Herbizid: 2-Chlor-2'-äthyl-6-methyl-N-(2"-methoxy-1"-methyläthyl)-acetanilid ("Metalochlor")

Antidote Verbindung No.	Aufwandmenge kg∕ha	Herbizid Aufwandmenge kg√ha	relative Schutzwirkung in %
1	0,5	0,5	12,5
1	0,5	0,25	25
5	0,5	0,5	25
5	0,5	0,25	25
14	0,5	0,5	25
14	0,5	0,25	12.5
16	0,5	0,5	25
16	0,5	0,25	38
69	0,5	0,5	12.5
69	0,5	0,25	38
226	0,5	0,5	25
226	0,5	0,25	38
302	0,5	0,5	12.5
302	0,5	0,25	25 .
305	0,5	0,5	12.5
305	0,5	0,25	25

Beispiel 18: Versuch mit Antidote und Herbizid in Reis. Applikation des Antidotes als Samenbeize.

Reissamen werden mit der als Safener zu prüfenden Substanz in einen Glasbehälter gemischt. Samen und Produkt werden durch Schütteln und Rotatiin gut zusammengemischt. Anschliessend werden Plastikcontainer (47 cm lang, 29 cm breit und 24 cm hoch) mit sandiger Lehmerde gefüllt und die gebeizten Samen werden eingesät. Nach dem Bedecken des Samens wird das Herbizid auf die Bodenoberfläche versprüht. 18 Tage nach der Saat wird die Schutzwirkung des Safeners in Prozent bonitiert. Als Referenzen dienen dabei die mit Herbizid behandelten Pflanzen (keine Schutzwirkung) sowie die vollständig unbehandelte Kontrolle (= 100% relative Schutzwirkung).

Die Resultate sind wie folgt:

Herbizid: 2-Chlor-2'-Aethyl-6'-methyl-N-(1'-methoxy-1'-methyläthyl)acetanilid ("Metolachlor")

Antidote Verbindung Nr	Aufwandmenge k∕kg Samen	Herbizid Aufwandmenge kg∕ha	relative Schutzwirkung in %
1	0,5	0,5	12.5
1	0,5	0,25	25
5	0,5	0,5	25
5	0,5	0,25	38
14	0,5	0,5	25
14	0,5	0,25	12.5
16	0,5	0,5	25
16	0,5	0,25	38
69	0,5	0,5	12.5
69	0,5	0,25	38
225	0,5	0,5	25
225	0,5	0,25	38
302	0,5	0,5	12.5
302	0,5	0,25	25
325	0,5	0,5	12.5
325	0,5	0,25	25

Beispiel 19: Versuch mit Antidote und Herbizid in Sorghum (Hirse).

Applikation von Herbizid und Antidote als Tankmischung im Vorauflaufverfahren.

Töpfe, welche einen oberen Durchmesser von 6 cm haben, werden mit sandiger Lehmerde gefüllt und Sorghumsamen der Sorte G522 werden eingesät. Nach dem Bedecken der Samen wird die als Safener zuprüfende Substanz zusammen mit dem Herbizid in verdünnter Lösung als Tankmischung auf die Bodenoberfläche versprüht. 21 Tage nach der Herbizidapplikation wird die Schutzwirkung des Safeners in Prozent bonitiert. Als Referenzen dienen dabei die mit Herbizid allein behandelten Pflanzen (keine Schutzwirkung) sowie die vollständig unbehandelte Kontrolle (= 100% relative Schutzwirkung.

Die Resultate sind wie folgt:

Herbizid: 2-Chlor-2'-äthyl-6'-methyl-N-(2"-methoxy-2"-methyläthyl)acetanilid ("Metolachlor")

Antidote Verbindung No.	Aufwandmenge kg/ha	Herbizid Aufwandmenge kg/ha	relative Schutzwirkung in %
1	1,5	1,5	25
2	1,5	1,5	25
145	1,5	1,5	25
186	1,5	1,5	50
325	1,5	1,5	38
326	1,5	1,5	38

Beispiel 20: Versuch mit Antidote und Herbizid in Weizen. Applikation von Antidote und Herbizid als Tenkmix im Nachauflaufverfahren.

Weizensamen der Sorte "Farnese" werden in Plastiktöpfe (oberer Durchmesser 11 cm), die 0,5 1 Erde enthalten, im Gewächshaus ausgesät. Nach dem Bedecken der Samen wird die als Safener zu prüfende Substanz zusammen mit dem Herbizid als Tankmischung im Nachauflaufverfahren appliziert. 20 Tage nach der Applikation wird die Schutzwirkung des Safeners

in Prozent bonitiert. Als Referenzen dienen dabei die mit Herbizid allein behandelten Pflanzen (keine Schutzwirkung) sowie die vollständig unbehandelte Kontrolle (= 100% relative Schutzwirkung).

Die Resultate sind wie folgt:

Herbizid: $\alpha-[3-(2,4-Dichlorpyridy1-2-oxy)-phenoxy]-propionsäure-propinylester ("Chlorazifof-propinyl")$

Antidote Verbindung No.	Aufwandmenge kg/ha	Herbizid Aufwandmenge kg∕ha	relative Schutzwirkung in %
5	1,5	0,75	- 25
62	1,5	0,75	63
106	1,5	0,75	63
145	1,5	0,75	63
217	1,5	0,75	50
261	1,5	0,75	25

Beispiel 21: Versuch mit Antidote und Herbizid in Soja. Applikation von Antidote und Herbizid als Tankmix im Verauflaufverfahren.

Plastikcontainer (25 cm lang, 17 cm breit und 12 cm hoch) werden mit sandiger Lehmerde gefüllt und Sojasamen der Sorte "HARK" eingesät.

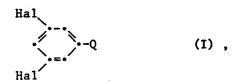
Nach dem Nedecken der Samen werden die als Safener zu prüfende Substanz zusammen mit dem Herbizid in verdünnte Lösung als Tankmischung auf die Bodenoberfläche gesprüht. 30 Tage nach der Applikation wird die Schutzwirkung des Safeners in Prozent bonitiert. Als Referenzen dienen dabei die mit dem Herbizid allein behandelten Pflanzen (keine Schutzwirkung) sowie die vollständig unbehandelte Kontrolle (= 100% relative Schutzwirkung). Das Resultat ist wie folgt:

Herbizid: 4-Amino-4,5-dihydro-3-methylthio-1,2,4-triazin-5-on (Metribuzin)

Antidote Verbindung No.	Aufwandmenge kg∕ha	Herbizid Aufwandmenge kg/ha	relative Schutzwirkung in %	
199	1,5	0,75	25	

Patentansprüche

1. Mittel zum Schützen von Kulturpflanzen vor Schädigung durch Herbizide, dadurch gekennzeichnet, dass es neben inerten Träger- und
Zusatzstoffen als wirksame Komponente ein 2-Phenyl-, 2-Naphthyl- oder
2-Heterocyclyl-pyrimidin der Formel I enthält,



worin Hal ein Halogenatom,

einen 1- oder 2-Naphthylrest, oder einen ungesättigten oder teilweise gesättigten oder auch benzannelierten Heterocyclus, der unsubstituiert ist oder ein- oder mehrmals durch Halogen, Nitro, Cyan, eine Gruppe XR₃. COR₃, COOR₃, CONR₃R₄, NR₃R₄, SO₃H oder SO₂NR₃R₄ substituiert ist; oder durch eine C₁-C₆-Alkylgruppe, die ihrerseits unsubstituiert oder durch Halogen, Nitro, Xyan oder eine Gruppe XR₃ oder NR₃R₄ substituiert ist; oder durch eine C₂-C₆-Alkenylgruppe, die ihrerseits unsubstituiert oder durch Halogen, Cyan oder eine Gruppe XR₃ oder COR₃ substituiert ist; oder eine C₂-C₆-Alkinylgruppe substituiert sind; und worin

- einen Rest R_1 , XR_1 , COR_1 , $XCOR_1$, ein durch R_1 oder XR_1 substituiertes $C_1^{-C}_6^{-Alkyl}$, ein durch Cyan, R_1 , XR_1 , COR_1 oder COR_2 substituiertes $C_2^{-C}_6$ Alkenyl oder ein durch R_1 oder XR_1 substituiertes $C_2^{-C}_6$ Alkinyl, einen Rest $-OCONR_8R_9$, $-OSO_2R_9$ oder $-NR_3^{-SO_2R_9}$,
- X Sauerstoff, Schwefel, die Gruppe -SO- oder -SO₂-,
- einen Phenylrest oder einen ungesättigten heterocyclischen Rest, der unsubstituiert oder durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Haloalkyl, Nitro, Cyan oder X C₁-C₄-Alkyl substituiert ist,

- Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, unsubstituiert oder substituiert durch Hydroxyl, C₁-C₆-Alkoxy, -COR₂, -NR₃R₄; C₂-C₆-Alkenyl oder C₂-C₆-Alkinyl;
- R_3 und R_4 je einzeln Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, unsubstituiert oder substituiert durch Hydroxyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, - COR_2 , - NR_3 R_4 ; C_2 - C_6 Alkenyl oder C_2 - C_6 -Alkinyl,
- R₃ und R₄ zusammen bilden eine 4 bis 6-gliedrige Alkylenkette, die durch Sauerstoff, Schwefel, die Imino- oder eine C₁-C₄-Alkyl- iminogruppe unterbrochen sein kann,
- A ferner einen Rest $SO_2^{NR}3^R4$, $-N=CR_1^R5$ oder $-N=C-NR_3^R4$, worin R_6
- R₅ Wasserstoff, C₁-C₆ Alkyl unsubstituiert oder substituiert durch X C₁-C₆ Alkyl,
- R₆ Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl einen über Stickstoff gebundenen Pyrryl-, Piperazolyl-, Imida-zolyl- oder Triazolylrest, der unsubstituiert oder durch C₁-C₄-Alkyl oder Halogen substituiert ist,

einen Rest -NR₃R₇, worin

- R₇ eine Gruppe R₁, COR₁-, XCOR₁, C₁-C₆-Alkyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl, welche durch Halogen, Hydroxyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Alkylthio, -NR₃R₄ oder R₁ substituiert sind oder
- R₃ und R₇ zusammen bilden auch eine 4 bis 6-gliedrige Alkylenkette, die durch Sauerstoff, Schwefel, die Imino- oder eine C₁-C₄-Alkyliminogruppe unterbrochen sein kann,
- R₈ Wasserstoff, C₁-C₆ Alkyl, C₃-C₆ Alkenyl, C₃-C₆ Alkinyl, C₁-C₆ Alkoxy, C₃-C₆ Alkenyloxy oder C₃-C₆ Alkinyloxy,
- R₉ dasselbe wie R₁ oder C₁-C₆ Alkyl, C₁-C₆ Halogenalkyl, C₃-C₆ Alkenyl oder C₃-C₆ Alkinyl,
- Wasserstoff, Halogen, Nitro, Cyan, eine Gruppe XR₂, NR₃R₄,

 C₁-C₆ Alkyl, oder C₃-C₆ Cycloalkyl unsubstituiert oder substituiert durch Halogen oder -XR₂; C₂-R₆ Alkenyl oder C₂-C₆-Alkinyl oder

A und B zusammen bilden eine 3 bis 4-gliedrige Kette, deren Glieder durch Sauerstoff, Schwefel, eine Gruppe -CH_-, -CH=, -NH-, -N(C_1-C_4-Alkyl)-, CH C_1-C_4-Alkyl-, -C(C_1-C_4-Alkyl)=, C(C_1-C_4-Alkyl)_2- oder -CO- gebildet werden, wobei nicht zwei Sauerstoff und/oder Schwefelatome direkt benachbarte Ringglieder sind.

n Null oder die Zahl 1,

Hal in Halogenatom bedeuten.

- 2. Mittel nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch einen Gehalt an
- a) einem herbizid wirksamen Stoff und
- b) ein 2-Phenyl-, 2-Naphthyl- oder 2-Heterocyclyl-pyridmidin der Formel I gemäss Anspruch 1 als Gegenmittel.
- 3. Die 2-Phenyl-, 2-Naphthyl- ider 2-Heterocyclyl-pyrimidine der Formel I

worin Hal und Q die im Anspruch 1 gegebene Bedeutung haben, mit der Massgabe, dass wenn Hal Chlor bedeutet, Q nicht den unsubstituierten β -Naphthyl-, einen unsubstituierten Pyridyl-, Furyl- oder Thienyl- oder den α -Dimethylamino-4-pyrimidinylrest sein darf.

4. Phenylpyrimidine der Formel la

worin A, B, Hal und n die im Anspruch 1 gegebene Bedeutung haben.

- 5. Die Phenylpyrimidine der Formel Ia, Anspruch 4, worin A einen Rest R₁ oder -XR₁ bedeutet, während B, Hal, n, R₁ und X die im Anspruch 1 gegebene Bedeutung haben. (21. Juni 1982)
- 6. Die Phenylpyrimidine der Formel Ia, Anspruch 4, worin A ein durch R_1 oder XR_1 substituiertes C_1 - C_6 Alkyl, ein durch Cyan, R_1 , $-XR_1$, $-COR_1$ oder COR_3 substituiertes C_2 - C_6 Alkenyl oder ein durch R_1 oder $-XR_1$ substituiertes C_2 - C_6 Alkinyl bedeutet, während B, Hal, n, R_1 und R_3 die im Anspruch 1 gegebene Bedeutung haben. (21. Juni 82)
- 7. Die Phenylpyrimidine der Formel Ia, Anspruch 4, worin A einen Rest -NR₃R₇ bedeutet, während B, Hal, n, R₃ und R₇ die im Anspruch 1 gegebene Bedeutung habe. (21. Juni 82)
- 8. Die Phenylpyrimidine der Formel Ia, Anspruch 4, in denen A und B zusammen eine 3-4 gliedrige Kette bilden, deren Glieder durch Sauerstoff, Schwefel, eine Gruppe -CH₂-, .CH=, -CH(C₁-C₄ Alkyl)-, -C(C₁-C₄-Alkyl)-, -C(C₁-C₄ Alkyl)₂- oder -CO- gebildet werden, wobei nicht zwei Sauerstoff- und/oder Schwefelatome benachbarte Ringglieder sind und worin Hal ein Halogenatom und n die Zahl 1 bedeutet.
- 9. Die Phenylpyrimidine der Formal Ia, Anspruch 4, worin A einen über Stickstoff gebundenen Pyrrolyl-, Pyrazolyl-, Piperazolyl-, Imidazolyl- oder Triazolylrest bedeutet, der unsubstituiert oder durch C_1-C_4 Alkyl oder Halogen substituiert ist, während B, Hal und n die in Anspruch 1 gegebene Bedeutung haben.
- 10. Die 2-Heterocyclylpyrimidine der Formel I, Anspruch 1, in denen Hal ein Halogenatom und Q einen ungesättigten oder teilweise gesättigten oder auch benzannelierten Heterocyclus bildet, der unsubstituiert oder ein- oder mehrfach durch Halogen, Nitro, Cyan, eine Gruppe XR₃, NR₃R₄, COR₃. COOR₃CONR₃R₄, -NR₃R₄, SO₂NR₃R₄ oder eine gegebenenfalls ihrerseits durch Halogen, Cyan oder eine Gruppe XR₃, NR₃R₄ oder COR₃

substituierte C₁-C₆ Alkylgruppe, eine gegebenenfalls ihrerseits durch Halogen, Cyan oder eine Gruppe XR₁ oder COR₃ substituierte C₂-C₆-Alkenylgruppe oder eine C₂-C₆-Alkinylgruppe substituiert ist, und X Sauerstoff, Schwefel oder die Gruppe -SO- oder -SO₂- bedeutet, mit der Massgabe, dass, wenn Hal je Chlor ist, Q nicht einen unsubstituierten Pyridyl-, Furyl- oder Thienylrest und auch nicht den 2-Dimethylamino-4-pyrimidinylrest sein darf. (8. Juni 1982)

- 11. Die 2-Naphthylpyrimidine der Formel I, Anspruch 1, in denen Q einen unsubstituierten 1-Naphthyl- oder einen 1- oder 2-Naphthylrest, der substituiert ist durch Halogen, Nitro, Cyan oder eine Gruppe XR₃, NR₃R₄. COOR₃, CONR₃R₄, NR₃R₄. COR₃, SO₃H oder SO₂NR₃R₄ oder durch eine ihrerseits durch Halogen, Cyan oder eine Gruppe XR₃, NR₃R₄ oder COR₃ substituierte C₁-C₆-Alkylgruppe; oder durch einen gegebenenfalls ihrerseits durch Halogen, Cyan oder eine Gruppe XR₃ oder COR₃, COR₃, CONR₃R₄ substituierte C₂-C₆-Alkenylgruppe oder durch eine C₂-C₆-Alkinylgruppe substituiert ist, wobei Hal, R₃, R₄ und X die im Anspruch 1 gegebene Bedeutung haben. (9. Juni 1982)
- 12. Die 2-Heterocyclylpyrimidine der Formel I, Anspruch 1, in denen Q einen Furyl- oder Thienylrest bedeutet, der wie im Anspruch 10 angegeben substituiert ist, während Hal ein Halogenatom bedeutet.

 (8. Juni 1982)
- 13. Die 2-Heterocyclylpyrimidine der Formel I, Anspruch 1, in denen Q einen unsubstituierten Pyrrol- oder einen substituierten Pyridin- oder Pyrrolrest bedeutet, der wie im Anspruch 10 angegeben, substituiert ist (8. Juni 1982)
- 14. Ein Mittel gemäss Anspruch 1, welches als Wirkstoff 4,6-Dichlor-2-(2'-furyl)-pyrimidin enthält.
- 15. Ein Mittel gemäss Anspruch 1, welches als Wirkstoff 4,6-Dichlor-2-(2-thienyl)-pyrimidin enthält.

- 16. Ein Mittel gemäss Anspruch 1, welches als Wirkstoff 4,6-Dichlor-2-(3'-thienyl)-pyrimidin enthält.
- 17. 4,6-Dichlor-2-(1'-naphthyl)-pyrimidin gemäss Anspruch 4.
- 18. 4.6-Dichlor-2-(2'-methyl-5'-thienyl)-pyrimidin gemäss Anspruch 4.
- 19. 4,6-Dichlor-2-(1'-pyrrol)-pyrimidin gemäss Anspruch 4.
- 20. 4,6-Dichlor-2-(1-methyl-pyrrol-2'-yl)-pyrimidin gemäss Anspruch 4.
- 21. 4,6-Dichlor-2-(2'-pyridyl)-pyrimidin gemäss Anspruch 4.
- 22. 4,6-Dichlor-2-(3'-pyridyl)-pyrimidin gemäss Anspruch 4.
- 23. 4,6-Dichlor-2-(4-pyridyl)-pyrimidin gemäss Anspruch 4.
- 24. 4,6-Dichlor-2-(5'-brom-pyrid-4-yl)-pyrimidin gemäss Anspruch 4.
- 25. 4,6-Dichlor-2-(3'-pyridyl-N-oxid)-pyrimidin gemäss Anspruch 4.
- 26. 4,6-Dichlor-2-(2'-pyrimidinyl)-pyrimidin gemäss Anspruch 4.
- 27. Mittel gemäss Anspruch 1, welches als Wirkstoff 4,6-Dichlor-2-(4'.6'-dimethylpyrimidin-2-yl)-pyrimidin enthält.

- 28. 2-(3,4-Methylendioxyphenyl)-4,6-dichlorpyrimidin gemäss Anspruch 4.
- 29. 2-(4-Benzylidenaminophenyl)-4,6-dichlorpyrimidin gemäss Anspruch 1.
- 30. 2-(4-Dihydroxyäthylaminophenyl)-4,6-dichlorpyrimidin gemäss Anspruch 4.

- 31. 2-(4-Phenyläthinylphenyl)-4,6-dichlorpyrimidin gemäss Anspruch 4.
- 32. 2-Biphenyl-4,6-dichlorpyrimidin gemäss Anspruch 4.
- 33. 2-(4-Diphenyläther)-4,6-dichlorpyrimidin gemäss Anspruch 1.
- 34. 2-[4-(1,1-Dimethylaminomethylidenimino)phenyl]-4,6-dichlor-pyrimidin gemäss Anspruch 4.
- 35. 2-[3-(1,1-Dimethylaminomethylidenimino)phenyl]-4,6-dichlorpyrimidin gemäss Anspruch 4.
- 36. 2-(4-Pyrrolylphenyl)-4,6-dichlorpyrimidin gemäss Anspruch 1.
- 37. 2-(3-Pyrrolylphenyl)-4,6-dochlorpyrimidin ge,äss Anspruch 1.
- 38. Verfahren zur Herstellung der 2-Phenyl-, 2-Naphthyl- und 2-Heterocyclylpyrimidine der Formel I, Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man ein 4,6-Dihydroxy-2-naphthyl- oder 2-heterocyclyl-pyrimidin der Formel V



worin Q die im Anspruch 1 gegebene Bedeutung hat, in einem inerten organischen Lösungsmittel mit Halogen oder einem Halogen abgebenenden Mittel behandelt, das erhaltene 4,6-Dihalogen-2-phenyl-2-naphthyl-oder 2-heterocyclyl-pyrimidin der Formel I isoliert.

39. Verwendung der 2-Phenyl-, 2-Naphthyl- und 2-Heterocyclyl-pyrimidine der Formel I gemäss Anspruch 1 zum Schützen von Kulturpflanzen gegen die schädigende Wirkung von Herbiziden.

- 40. Verwendung der 2-Phenyl-, 2-Naphthyl- und 2-Heterocyclyl-pyrimidine der Formel I gemäss Anspruch 1, zum Schützen von Getreide, Reis-, Mais-, Sorghum- und Soja-Kulturen vor der Schädigung durch herbizid wirksame Stoffe.
 - 41. Verfahren zum Schützen von Kulturpflanzen vor Schäden, die bei der Applikation von Herbiziden auftreten, dadurch gekennzeichnet, dass man a) die Anbaufläche für die Pflanze vor oder während der Applikation des Herbizids oder
 - b) den Samen oder die Stecklinge der Pflanzen oder die Pflanze selbst mit einer wirksamen Menge eines 2-Phenyl-, 2-Naphthyl- oder 2-Heterocyclyl-pyrimidins der Formel I gemäss Anspruch 1 behandelt.
 - 42. Verfahren gemäss den Ansprüchen 39-31 zum Schützen von Reis vor der Schädigung durch Chloracetanilid-Herbizide.
 - 43. Saatgut von Kulturpflanzen, welches mit einer wirksamen Menge eines 2-Phenyl-, 2-Naphthyl- oder 2-Heterocyclyl-pyrimidins der Formel I, Anspruch 1, behandelt wird.

FO 7.5/NU/gs*